

ep-404283

-1- (WPAT)

ACCESSION NUMBER
SECONDARY ACCESSION
TITLE

91-001342/01
C91-000554
New 11-beta-aryl-4-estrene(s) - exhibiting
anti-glucocorticoidal activity and useful for
treatment of glaucoma and cushings syndrome

DERWENT CLASSES
PATENT ASSIGNEE

B01
(SCHD) SCHERING AG; (CLEV/) CLEVE A; (SCHD)
SCHERING BERLIN & BERGKAMEN AG

INVENTORS

BEIER S, CLEVE A, ELGER W, NEEF G, OTTOW E,
SCHEIDGES C, KELIEFFE A, NIFFE G, SADEJIES C,
SCHLEIDGES C

PRIORITY

89.06.23 89DE-3921059

NUMBERS

23 patent(s) 27 country(s)

PUBLICATION DETAILS

EP-404283 A 90.12.27 * (9101)
R: AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL SE
DE3921059 A 91.01.10 (9103)
AU9057780 A 91.01.03 (9108)
NO9002800 A 90.12.27 (9108)
PT--94462 A 91.02.08 (9109)
CA2019404 A 90.12.23 (9111)
FI9003153 A 90.12.24 (9115)
HUT054705 T 91.03.28 (9117)
ZA9004893 A 91.04.24 (9122)
JP03128323 A 91.05.31 (9128)
CN1048219 A 91.01.02 (9138)
DD-295639 A 91.11.07 (9215)
AU-640664 B 93.09.02 (9342)

C07J-001/00

Previous Publ. AU9057780

HU-209949 B 94.12.28 (9506)

C07J-001/00

Previous Publ. HU--54705

IL--94819 A 95.03.30 (9530)

C07J-001/00

FI9504748 A 95.10.05 (9601)

C07J-000/00

NO-178768 B 96.02.19 (9612)

C07J-041/00

Previous Publ. NO9002800

EP-404283 B1 96.05.08 (9623) G 48p

C07J-043/00

R: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU

NL SE

DE59010312 G 96.06.13 (9629)

C07J-043/00

Based on EP-404283

ES2088959 T3 96.10.01 (9645)

C07J-043/00

Based on EP-404283

IE--74191 B 97.07.16 (9743)

C07J-001/00

CN1133296 A 96.10.16 (9802)

C07J-001/00

US5728689 A 98.03.17 (9818) 23p

A61K-031/56

CITATIONS

AU--59584; EP-192598; EP-196707; EP-277089;

EP-308345; WO8705908; WO8801868

A3...9131; NoSR.Pub

APPLICATION DETAILS

90EP-250142 90.06.01

89DE-3921059 89.06.23

90ZA-004893 90.06.22

90JP-164355 90.08.25

90AU-057780 90.06.22

90HU-003961 90.06.22

90IL-094819 90.06.21

90FI-003153 90.06.21 95FI-004748 95.10.05

90NO-002800 90.06.22

90EP-250142 90.06.01

90DE-510312 90.06.01 90EP-250142 90.06.01

90EP-250142 90.06.01

90IE-002280 90.06.25

95CN-121427 95.12.08

90US-541806 90.06.21 95US-433562 95.05.03

95US-466523 95.06.06

MAIN INT'L CLASS.

A61K-031/56 C07J-000/00 C07J-001/00

C07J-041/00 C07J-043/00

SECONDARY INT'L. CLASS.

A61K-031/565 A61K-031/58 A61K-031/705

C07F-007/00 C07J-003/00 C07J-007/00

C07J-009/00 C07J-017/00 C07J-019/00

C07J-021/00 C07J-031/00 C07J-031/10

C07J-033/00

ABSTRACT

EP-404283 A

Estrenes of formula (I) are new: X = O, hydroxyimino greater than N-OH, or two H's; R1 = H or CH3; R2 = OH, 1-10C alkoxy, or 1-10C acyloxy; R3 = H, -(CH2)nCH2Z, -(CH2)m-CC-Y, or -(CH2)p-CH=CH-(CH2)k-CH2-R6; Z = H, CN or OR5; n = 0-5; R5 = H, 1-10C alkyl, 1-10C acyl; m = 0-2; Y = H, F, Cl, Br, 1-10C hydroxyalkyl, 1-10C alkoxyalkyl or 1-10C acyloxyalkyl. p = 0-1; k = 0-2; R6 = H, Oh, 1-4C alkoxy, or 1-4C acyloxy; R2 and R3 = may form (II), (III) or (IV) R4 = H, cyano, Cl, F, Br, I, trialkylsilyl, trialkylstannyl, 1-8C (un)saturated 1-8C alkyl, acyl or alkoxyl, NR7R8, amine oxide of formula -N+(-O-)R7R8, OR9 or S(O)i-R9; R7, R8 = H, 1-4C alkyl i = 0-2; R9 = H, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, methoxyphenyl, allyl, or 2-dimethylaminoethyl; Or R4 = heteroaryl of formula (VII) A = N, O S; -B-D-E- = -C-C-C-, -N-C-C-, -C-N-C-; R10 = H, cyano, Cl, F, Br, I, trialkylsilyl, trialkylstannyl, 1-8C (un)saturated alkyl, acyl, alkoxyalkyl, or amino (-N(R7)R8); Or R4 = heteroaryl of formula (VIII) A = N; -B-D-E- = -C-C-C-, -N-C-C-, -C-N-C-, -C-C-N-; R10 = as given; Or

R4 = phenyl monosubstituted by 1 R10;:\$
USE/ADVANTAGE - (I) exhibit
antiglucocorticoidal activity and can be used
for therapy of glaucoma as well as long-term
treatment of Cushing's Syndrome. (38pp
Dwg.No.0/0)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

Anmeldenummer: 90250142.8

Int. Cl.⁵: **C07J 43/00, C07J 1/00,
 C07J 41/00, C07J 17/00,
 C07J 21/00, A61K 31/56**

Anmeldetag: 01.06.90

Priorität: 23.06.89 DE 3921059

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 27.12.90 Patentblatt 90/52

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

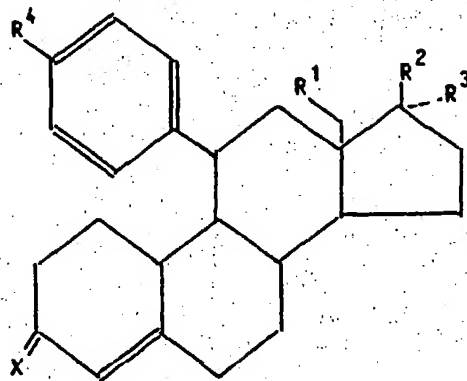
Anmelder: **SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT**
 Berlin und Bergkamen
 Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 03 11
 D-1000 Berlin 65(DE)

Erfinder: **Cleve, Arwed, Dr.**
 Blumenthalstrasse 19
 D-1000 Berlin 42(DE)

Erfinder: **Scheidges, Cornelius, Dr.**
 Caspar-Theyys-Strasse 19
 D-1000 Berlin 33(DE)
 Erfinder: **Néef, Günter, Dr.**
 Markgraf-Albrecht-Strasse 4
 D-1000 Berlin 15(DE)
 Erfinder: **Ottow, Eckhard, Dr.**
 Moltkestrasse 48
 D-1000 Berlin 45(DE)
 Erfinder: **Elger, Walter, Dr.**
 Schorlemer Allee 12B
 D-1000 Berlin 33(DE)
 Erfinder: **Belser, Sybille, Dr.**
 Umlandstrasse 121
 D-1000 Berlin 31(DE)

11-Beta-aryl-4-estrene, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie deren Verwendung als Arzneimittel.

Es wurden Verbindungen der allgemeinen Formel I beschrieben.

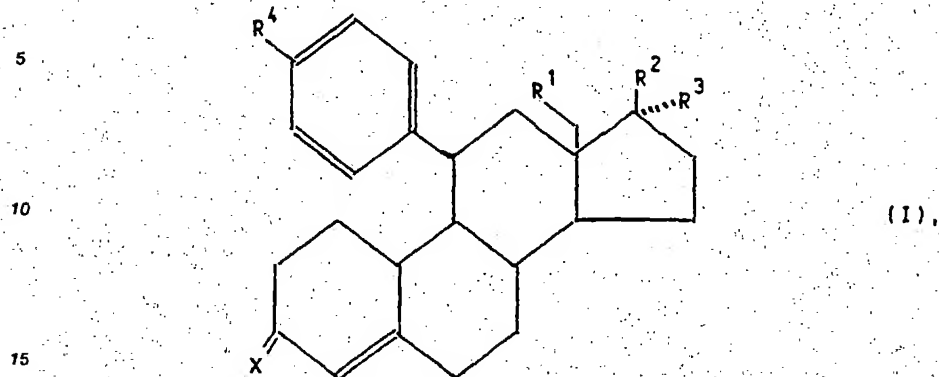


(I),

worin X, R¹, R², R³ und R⁴ die in der Beschreibung angegebenen Bedeutung haben, sowie Verfahren zu der Herstellung, diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Präparate sowie ihre Verwendung zur Behandlung von Krankheiten. Die Verbindungen besitzen vor allem antigestagene und antiglucocorticoide Wirksamkeit.

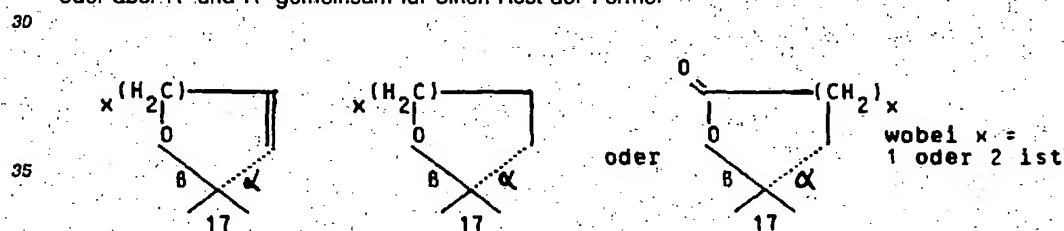
11 β -ARYL-4-ESTRENE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG SOWIE DEREN VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL

Die vorliegende Erfindung betrifft 11 β -Aryl-4-estrene der allgemeinen Formel I



worin

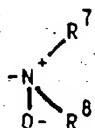
- 20 X für ein Sauerstoffatom, die Hydroxyiminogruppierung >N-OH oder zwei Wasserstoffatome,
 R¹ für ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,
 R² für eine Hydroxygruppe, eine C₁-C₁₀-Alkoxy- oder C₁-C₁₀-Acyloxygruppe,
 R³ für ein Wasserstoffatom, die Gruppierung -(CH₂)_nCH₂Z, wobei n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5 ist, Z ein
 25 Wasserstoffatom, die Cyanogruppe oder den Rest -OR⁵ mit R⁵ = H, C₁-C₁₀-Alkyl oder C₁-C₁₀-Acyl
 bedeuten, die Gruppierung -(CH₂)_mC≡C-Y, wobei m 0, 1 oder 2 und Y ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-Brom-
 oder Jod-Atom, einen C₁-C₁₀-Hydroxyalkyl-, C₁-C₁₀-Alkoxyalkyl-, C₁-C₁₀-Acyloxyalkylrest bedeuten, die
 30 Gruppierung -(CH₂)_p-CH=CH-(CH₂)_kCH₂R⁶, wobei p 0 oder 1 und k 0, 1 oder 2 und R⁶ ein Wasserstoff-
 atom, eine Hydroxygruppe, einen C₁-C₄-Alkoxy- oder C₁-C₄-Acyloxyrest bedeuten,
 oder aber R² und R³ gemeinsam für einen Rest der Formel



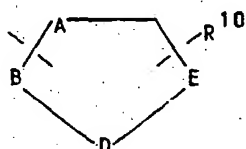
- 40 R⁴ für ein Wasserstoffatom, eine Cyanogruppe, ein Chlor-, Fluor-, Brom-, Jodatom, für eine Trialkylsilyl-,
 Trialkylstannylgruppe, für einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C₁-C₈-
 Alkyl-, -Acyl- oder Alkoxyalkylrest, für eine Aminogruppe



- 50 in welcher R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander in Wasserstoffatom oder in eine C₁-C₄-Alkylgruppe bedeuten,
 oder für in entsprechendes Aminoxid

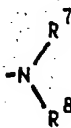


oder für die Gruppierungen $-\text{OR}^9$ oder $-\text{S}(\text{O})_i\text{R}^9$ mit $i = 0, 1$ oder 2 , in welchen R^9 ein Wasserstoffatom, eine Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Methoxyphenyl-, Allyl- oder eine 2-Dimethylaminoethylgruppe bedeuten, oder für einen Heteroarylrest der Formel Ia

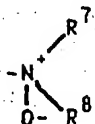


(Ia),

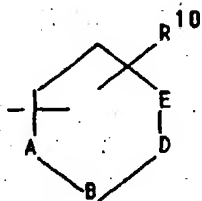
in welchem A ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom, -B-D-E- die Elementenfolge -C-C-C-, -N-C-C- oder -C-N-C- und R^{10} ein Wasserstoffatom, eine Cyanogruppe, ein Chlor-, Fluor-, Brom-, Jodat, eine Trialkylsilyl-, Trialkylstannylgruppe, einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten $\text{C}_1\text{-C}_8$ -Alkyl-, -Acyl- oder Alkoxyalkylrest, für eine Aminogruppe



in welcher R^7 und R^8 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom oder eine $\text{C}_1\text{-C}_4$ -Alkylgruppe bedeuten, oder ein entsprechendes Aminoxid

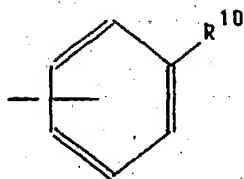


oder die Gruppierung $-\text{OR}^9$ oder $-\text{S}(\text{O})_i\text{R}^9$ mit $i = 0, 1$ oder 2 , in welchen R^9 ein Wasserstoffatom, eine Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Methoxyphenyl-, Allyl- oder eine 2-Dimethylaminoethylgruppe bedeuten, symbolisieren, oder für einen Heteroarylrest der Formel Ib



(Ib),

in welchem A ein Stickstoffatom und -B-D-E- die Elementenfolge -C-C-C-, -N-C-C-, -C-N-C- oder -C-C-N- bedeutet und R^{10} die bereits angegebene Bedeutung hat, oder für einen Phenylrest der Formel Ic



(18)

worin R^{10} die bereits angegebene Bedeutung hat, stehen,

sowie deren pharmakologisch verträgliche Additionssalze mit Säuren, Verfahren zu ihrer Herstellung, diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Präparate, ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln sowie die dazu benötigten neuen Zwischenprodukte.

Die Erfindung betrifft insbesondere Verbindungen, in denen X für ein Sauerstoffatom steht.

Die in R^2 , R^3 , R^5 und Y der allgemeinen Formel I enthaltenen Alkoxy-, Acyloxy-, Alkyl-, Acyl- sowie Hydroxyalkylgruppen sollen jeweils 1 bis 10 und die Alkoxyalkyl- oder Acyloxyalkylgruppen in Y 2 bis 10 Kohlenstoffatome enthalten. Dabei sind als bevorzugte Gruppen von den Alkoxygruppen die Methoxy-, Ethoxy-, Propoxy- und Isopropoxygruppe zu nennen, von den Acyl(oxy)-gruppen kommt der Formyl(oxy)-, Acetyl(oxy)- und Propionyl(oxy)-gruppe besondere Bedeutung zu.

Bei den Alkylgruppen sind vor allem die Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl- sowie tert.-Butylgruppe zu nennen und von den Hydroxyalkylgruppen sind die entsprechenden, in beliebiger Stellung mit einer Hydroxygruppe substituierten Reste bevorzugt.

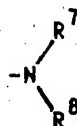
Für n kommt insbesondere 0, 1, 2 und 3 infrage; wenn $Z = CN$, ist eine Cyanomethylgruppe ($n=0$) besonders bevorzugt. Außer den bereits genannten Gruppen kann Y vorzugsweise auch ein Wasserstoff-, Chlor- oder Brom-Atom sein.

Von den Alkenylresten in R^3 sind die Propenyl- und Butenylgruppen, die in der E- oder Z-Konfiguration vorliegen können, bevorzugt, das heißt, wenn R^3 für $-(CH_2)_p-CH=CH-(CH_2)_k-CH_2-R^6$ steht, dann soll k vorzugsweise 0 oder 1 und $p=0$ sein.

Unter den für R^5 genannten Alkoxy- oder Acyloxygruppen, die sowohl geradkettig als auch verzweigt sein können, sind die Methoxy-, Ethoxy-, Propoxy-, Isopropoxy- bzw. die Formyloxy-, Acetyloxy- und Propionyloxygruppe besonders bevorzugt.

Von den C_1 - C_8 -Alkyl- und Alkoxyalkylresten, die für R^4 stehen können, sind dies vor allem der Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Cyclopentyl- und Cyclohexylrest bzw. die Alkoxymethyl- bzw. 1- oder 2-Alkoxyethylgruppen mit den genannten Alkylresten; von den C_1 - C_8 -Acylresten für R^4 ist insbesondere an den Acetyl-, Propionyl- und Isobutyrylrest gedacht.

Steht R^4 für die Aminogruppe



bedeuten R^7 und R^8 vorzugsweise jeweils einen Methylrest, doch auch dem Ethylrest kommt besondere Bedeutung zu, wobei dann entweder beide Reste am Stickstoffatom für einen Ethylrest oder einer für einen Methyl- und einer für einen Ethylrest stehen.

Für den Substituenten R^9 sind die Methyl-, Ethyl- und 2-(Dimethylamino)ethylgruppe besonders hervorzuheben.

Von dem gemäß Formel Ia möglichen Heteroarylresten sind der 3-Thienyl-, 3-Furyl- und 3-Pyrrolylrest bevorzugt mit R^{10} in der Bedeutung einer Cyano-, Methoxy- oder Dimethylaminogruppe.

Als Heteroarylreste der Formel Ib kommen erfindungsgemäß insbesondere der 3- oder 4-Pyridyl-, der 5-Pyrimidinyl-, 4-Pyridazinyl- oder Pyrazinylrest infrage. Der Phenylrest der Formel Ic ist als Substituenten R^{10} insbesondere die Cyano-, Methoxy- oder Dimethylaminogruppe auf, wobei sich wiederum diese Substituenten bevorzugt in der p-Position des Phenylringes befinden.

Nachstehend genannte Verbindungen sind erfindungsgemäß besonders bevorzugt:

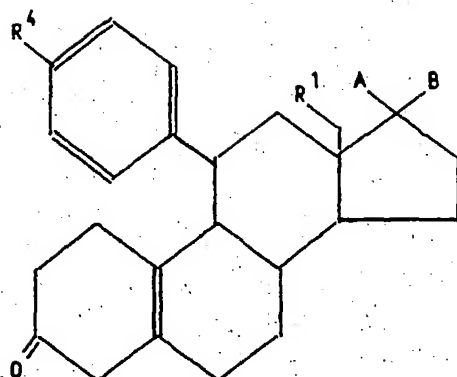
11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-östen-3-on;

11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-4-östen-3-on;

- 11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on;
 11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(3-Furyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on;
 5 11 β -[4-(3-Furyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(5-Pyrimidinyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(5-Pyrimidinyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(3-Pyridyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(3-Pyridyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on
 10 11 β -[4-(4-Cyanophenyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(4-Cyanophenyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;
 11 β -(4-Vinylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;
 11 β -(4-Vinylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(1-Hydroxyethyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;
 15 11 β -[4-(1-Hydroxyethyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -methoxymethyl-4-estren-3-on;
 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -cyanomethyl-4-estren-3-on;
 (11 β ,17 β)-4,5-Dihydro-11-[4-(dimethylamino)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2 (3 H)-furan]-3-on;
 (11 β ,17 β)-3,4-Dihydro-11-[4-(dimethylamino)phenyl]spiro(estr-4-en-17,2 (5 H)-furan)-3,5-dion;
 20 (11 β ,17 β)-11-[4-(Dimethylamino)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2 (5 H)-furan]-3-on;
 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 α -(1-propinyl)-4-estren-17 β -ol
 17 β -Hydroxy-3-oxo-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril
 (E)-17 β -Hydroxy-3-(hydroxyimino)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril
 (Z)-17 β -Hydroxy-3-(hydroxyimino)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril
 25 17 β -Hydroxy-17 α -(2-propenyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on
 17 β -Hydroxy-17 α -(methoxymethyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on
 11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on
 (Z)-11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on
 (Z)-11 β -[4-(2-Furyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on
 30 11 β -(4-Ethenylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -methyl-4-estren-3-on
 (Z)-17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-11 β -(4-methylphenyl)-4-estren-3-on
 (11 β ,17 β)-11-[4-(5-Pyrimidinyl)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2 (3 H)-furan]-3-on.

Bei den Verbindungen der allgemeinen Formel I handelt es sich um kompetitive Antagonisten des Progesterons (Antigestagene). Alle bis vor kurzem bekannt gewordenen steroidalen Antigestagene weisen
 35 neben einem $\Delta^4\Delta^5$ -3-Oxo-chromophor einen vorzugsweise substituierten 11 β -Phenylrest auf (A. Belanger, D. Philibert und G. Teutsch, *Steroids* 37,2742 (1981); D. Philibert, T. Ojasoo und J.P. Raynaud, *Endocrinology* 10,1850 (1977), EP-A 057 115; G. Teutsch, T. Ojasoo und J.P. Raynaud, *J. Steroid Biochem.* 31, 549 (1988)).

Neuerdings sind auch Antigestagene steroidalen Ursprungs gebunden worden, in denen anstelle der
 40 9,10-Doppelbindung eine Methylenbrücke zwischen dem 9-C-Atom und einem der ortho-C-Atome des 11 β -Arylringes getreten ist (EP-A 0283428). Offensichtlich bewirkt die Einführung des 11 β -Arylrestes den Übergang von gestagener zu antigestagener Wirksamkeit. Allerdings ist es bisher nicht gelungen, ein dem Progesteron am nächsten kommendes Antigestagen, sozusagen "das Antiprogesteron", welches keine
 45 9,10-Doppelbindung sondern neben einem 11 β -Arylrest einen "freien" 10 β -Substituenten, z.B. ein Wasserstoffatom aufweisen würde herzustellen. Versuche, 11 β -[4-(Substituent)-aryl]-17 β -hydroxy-5(10)-estren-3-on durch kurzzeitige Behandlung mit verdünnten Mineralsäuren in die entsprechende Verbindung mit einer 4-
 (5)-Doppelbindung zu isomerisieren, Bedingungen, unter denen in der 11-unsubstituierten Reihe eine Doppelbindungsverschiebung von der 5(10)- in die 4(5)-Stellung ohne weiteres erfolgt, schlugen fehl (G. Neef, G. Sauer und R. Wiechert, *Tet. Let.*, 24, 5205 (1983)).
 50 Es wurden nunmehr jedoch Bedingungen gebunden, unter denen es Überraschenderweise gelingt, eine Verschiebung der 5(10)-Doppelbindung in die 4(5)-Position zu bewerkstelligen.
 Behandlung von Verbindungen der allgemeinen Formel II



(II),

worin

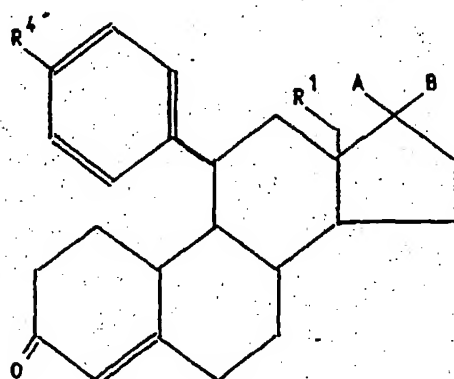
R^1 und R^4 die in Formel I angegebene Bedeutung haben,

A für eine β -Hydroxygruppe oder den Rest R^2 und

B für ein α -Wasserstoffatom, einen α -ständigen Rest R^3 oder

A und B gemeinsam für ein Ketosauerstoffatom stehen,

mit Säure in einem inerten Lösungsmittel unter Erhitzen führt zu Verbindungen der allgemeinen Formel Ia



(Ia),

worin R^1 , A und B die in Formel II angegebene Bedeutung haben und R^4 dieselbe Bedeutung wie R^4 in Formel I hat, mit der Maßgabe, daß R^4 unter den genannten drastischen Reaktionsbedingungen stabil ist.

Vorzugsweise wird zur Isomerisierung auf eine Temperatur zwischen 80 und 120 °C erhitzt, und zwar in einem inerten Lösungsmittel wie etwa Toluol.

Die Reaktionsdauer beträgt mindestens 45 Minuten, kann aber erforderlichenfalls 24 Stunden oder mehr betragen.

Als Säuren eignen sich sowohl Mineral- als auch organische Säuren; von letzteren ist p-Toluolsulfonsäure bevorzugt.

Bei den Verbindungen der allgemeinen Formel Ia kann es sich bereits um eine Endverbindung der allgemeinen Formel I handeln, wenn die Substituenten R^4 , A und B in der Ausgangsverbindung der allgemeinen Formel II solche Substituenten sind, die den zur Isomerisierung benötigten drastischen Reaktionsbedingungen standhalten. Insbesondere freie Hydroxygruppen an einem tertiären Kohlenstoffatom eliminieren unter diesen Reaktionsbedingungen.

Es kann aber in jedem Fall sinnvoll sein, erst nach der Isomerisierung die Substituenten R^2 und R^3 am C-17-Atom einzuführen bzw. R^4 in der 4-Stellung des 11 β -Phenylrestes aufzubauen.

Je nach den in der Verbindung der allgemeinen Formel I letztendlich gewünschten Substituenten R^2 , R^3 und R^4 wird nach der Isomerisierung gegebenenfalls entweder

a) in der Verbindung der allgemeinen Formel Ia, wenn darin A für eine β -Hydroxygruppe und B für ein α -Wasserstoffatom stehen, gegebenenfalls die 17-Hydroxy- zur 17-Ketogruppe oxidiert und

b) die 3-Ketofunktion in ein Dithioketal überführt, wobei auch alle anderen, gegebenenfalls vorhandenen Ketogruppen ketalisiert werden oder aber zuerst b) und dann a) ausführt und danach

c) für den Fall, daß R^4 in der 3-thioketalisierten Verbindung für eine Methoxy- oder eine Hydroxygruppe steht und R^4 in der letztlich gewünschten Verbindung der allgemeinen Formel I nicht für eine

5 Methoxy- oder Hydroxygruppe stehen soll,

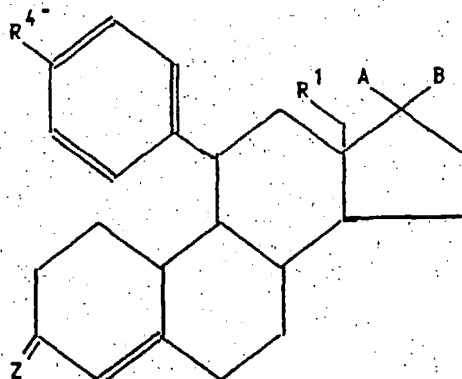
die Hydroxyverbindung, gegebenenfalls nach Spaltung der Methoxyverbindung, in eine entsprechende Perfluoralkylsulfonsäureverbindung, in welcher -alkyl- für einen C_1 - C_4 -Alkylrest, steht, überführt und aus dieser entweder direkt durch Umsetzung mit einer entsprechend substituierten Zinn(trialkyl)verbindung R^4 -Sn(Alkyl)₃ oder mit einer entsprechend substituierten Borverbindung R^4 -BL₂ (L=Hydroxy oder

10 Alkyl), in welchen R^4 mit R^4 der allgemeinen Formel I identisch ist oder einen tautomeren Vorläufer von R^4 darstellt und Alkyl einen C_1 - C_4 -Alkylrest bedeutet oder

indirekt über eine in 4-Stellung des 11 β -Phenylrestes mit einem Zinn(trialkyl)-rest (alkyl = C_1 - C_4) substituierten Verbindung die durch Umsetzung der Perfluoralkylsulfonatverbindung mit Sn_2alkyl_6 erhalten wurde, und Weiterbehandlung der 11 β -(4-Trialkylstannyl)-phenyl-Verbindung mit einer Verbindung R^4 -Y, worin R^4

15 mit R^4 der allgemeinen Formel I identisch ist oder einen tautomeren Vorläufer von R^4 darstellt und Y eine Abgangsgruppe, vorzugsweise ein Halogenatom und insbesondere ein Bromatom bedeutet, in Gegenwart eines Übergangsmetall-Katalysators eine Verbindung der allgemeinen Formel III

20



25

(III),

30

35 worin Z eine in Form eines Dithioketals geschützte Ketogruppe bedeutet, hergestellt und

d) dann, falls R^2 und R^3 in der letztlich gewünschten Verbindung der allgemeinen Formel I nicht für eine Hydroxygruppe bzw. ein Wasserstoffatom oder aber R^2 und R^3 gemeinsam nicht für ein Ketosauerstoffatom stehen sollen, am C-17-Atom des Steroidgerüsts die gewünschten Substituenten R^2 und R^3 nach an sich bekannten Methoden eingeführt

40 oder aber zuerst d) und dann c) ausgeführt wird,

Schutzgruppen abgespalten, gewünschtenfalls freie Hydroxygruppen alkyliert bzw. acyliert werden und gewünschtenfalls mit Hydroxylaminhydrochlorid die 3-Ketogruppe in eine 3-Hydroxyiminogruppierung $>N-OH$ oder die 3-Ketogruppe in die Dihydroverbindung überführt sowie gegebenenfalls ein pharmazeutisch verträgliches Additionssalz mit einer Säure hergestellt wird.

45 Die Durchführung der Verfahrensschritte a), b), c) und d) erfolgt nach an sich bekannten Methoden.

Die Oxidation a) der Hydroxy- zur Ketogruppe kann beispielsweise nach Oppenauer oder mit Chromsäure-reagenzien (Jones'-Reagenz) oder Chromsäure-Pyridin vorgenommen werden.

Als Schutzgruppe für die 3-Ketofunktion dient vorzugsweise die Ethan-1,2-diyl-bis(thio)-Gruppe, die durch Umsetzung der 3-Ketoverbindung mit Ethan-1,2-dithiol in Gegenwart von z.B. p-Toluolsulfonsäure am

50 Steroid-3-C-Atom eingeführt werden kann.

Wahlweise kann zuerst die Oxidation und dann die Schutzgruppeneinführung oder aber zuerst die Schutzgruppeneinführung und dann die Oxidation durchgeführt werden.

Der Reaktionsschritt c) dient dem Aufbau des Substituenten R^4 bzw. R^4 in p-Stellung am 11 β -Phenylring. Diese Vorgehensweise ist dann erforderlich, wenn R^4 einen solchen Substituenten darstellt, der den

55 drastischen Isomerisierungsbedingungen nicht standhält, beispielsweise ein Allyl- oder Vinylrest.

Als Ausgangspunkt für diesen Aufbau dient die 11 β -(4-Hydroxyphenyl)-verbindung, die aus der entsprechenden Methoxyverbindung durch Etherspaltung, beispielsweise mit Natriummethanthiolat in einem Lösungsmittel wie Dimethylformamid, erhältlich ist.

Durch Umsetzung der Hydroxyverbindung mit einem Perfluor-(C₁-C₄)-alkylsulfonsäureanhydrid oder -halogenid in Gegenwart einer Base wie Pyridin oder 4-(Dimethylamino)-pyridin gelangt man zur entsprechenden 11β-[4-(perfluoralkylsulfonyloxy)phenyl]-Verbindung (P.J. Stang, M. Hanack und L.R. Subramanian, *Synthesis* 85, (1982)).

- 5 Bei der sich anschließenden Kupplung der 11β-Arylverbindung mit R⁴-Sn(Alkyl)₃ oder R⁴-BL₂ wird entweder so vorgegangen, daß in einer Übergangsmetallkatalysierten Reaktion (vorzugsweise Pd⁰) die Perfluoralkylsulfonatabgangsgruppe unter im wesentlichen fast gleichzeitiger Substitution durch den gewünschten Substituenten oder dessen Vorstufe verdrängt wird (Arylkupplungen mit Zinnverbindungen: J.E. McMurry and S. Mohanraj, *Tetrahedron Letters*, 24, No. 27, S. 2723-2726, 1983; X. Lu und J. Zhu, *Communications*, S. 726-727, 1987; Q. -Y. Chen und Z.-Y. Yang, *Tetrahedron Letters* 27, No. 10, S. 1171-1174, 1986; S. Cacchi, P.G. Ciattini, E. Morera und G. Ortari, *Tetrahedron Letters*, 27, No. 33, S. 3931-3934, 1986; A.M. Echavarren und J.K. Stille, *J. Am. Chem. Soc.* 1987, 109, S. 5478-5486; mit Borverbindungen: *Synthesis* 936 (1984); *Chem.Pharm.Bull.* 33,4755-4763 (1985); *J.Org.Chem.* 49, 5237-5243 (1984); *Bull.Chem.Soc.Jpn.* 61, 3008-3010β (1988) oder es wird aus der Perfluoralkylsulfonat-Verbindung intermediär und Übergangsmetallkatalysiert eine entsprechende Tri-organylstannyl-, vorzugsweise Tri-n-alkylstannyl-Verbindung hergestellt [J.K. Stille, *Angew. Chem.* 98 (1986), S. 504-519]. Diese wird anschließend in einer Eintopf-Reaktion mit einem halogen-, vorzugsweise brom- oder jodsubstituierten carbocyclischen oder heterocyclischen Aromaten [Y. Yamamoto, Y. Azuma, H. Mitoh, *Communications*, S. 564-565, 1986; T. J. Bailey, *Tetrahedron Letters*, 27, No. 37, S. 4407-4410, 1986], der gegebenenfalls noch weitere Substituenten tragen kann, umgesetzt; der 11β-Phenylrest weist darin dann die gewünschte bzw. einen Vorläufer der gewünschten Substitution auf.

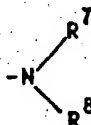
Zahlreiche derartige Umsetzungen mit Steroiden, in denen eine Trifluormethansulfonat-Gruppe sich in 4-Stellung eines 11β-Phenylringes befindet, sind in der EP-A-0283428 beschrieben.

Freie Hydroxygruppen können in an sich bekannter Weise alkyliert oder acyliert werden.

- 25 Dialkylamine können durch geeignete Oxidationsmittel (z.B. Wasserstoffperoxid bzw. Persäuren) in die gewünschten N-Oxide [siehe z.B. Kontakte (Darmstadt) 1986,3,S.12] überführt werden.

- Verbindungen mit einem Dialkylamin-Substituenten am 11β-Phenylring können durch Reaktion mit Bromcyan in aprotischen Lösungsmitteln wie zum Beispiel Dioxan, Benzol oder Toluol bei erhöhter Temperatur (Amin-Abbau nach Braun) analog den zum Beispiel in *Org. Reactions* 7, 198 (1953), K.W. Bentley, *Techniques of Organic Chemistry* 11, 773 (1963) und Houben-Weyl, 5/4, 151 (1960) angegebenen Vorschriften in guter Ausbeute in die entsprechenden (N-Cyan-N-alkylaminoaryl)-derivate überführt werden.

Diese werden je nach der letztlich gewünschten Bedeutung von



- 40 im Endprodukt in an sich bekannter Weise zu den entsprechenden Dialkylamin-Verbindungen (zum Beispiel mit Diisobutylaluminiumhydrid in Toluol zu den N-Formyl-N-alkylaminophenyl-Zwischenprodukten und anschließend mit Lithiumaluminiumhydrid) bzw. N-H-N-alkyl-Verbindungen reduziert (zum Beispiel mit Lithiumaluminiumhydrid oder mit Lithium in flüssigem Ammoniak). Die letzteren werden anschließend gewünschtenfalls in literaturbekannter Weise acyliert und gegebenenfalls anschließend in bekannter Weise mit zum Beispiel Lithiumaluminiumhydrid zum neuen Dialkylaminderivat reduziert (s. DE 36 23 038).

- 45 Im Verfahrensschritt d) schließlich werden die letztlich am 17-C-Atom gewünschten Substituenten R² und R³ eingeführt, falls es sich dabei nicht um eine schon von vornherein als R² enthaltene Methoxy- oder Hydroxygruppe bzw. ein Wasserstoffatom als R³ oder um ein gemeinsam aus R² und R³ gebildetes Ketosauerstoffatom handelt. Diese Einführung erfolgt analog literaturbekannten Verfahren (zum Beispiel J. Fried, J.A. Edwards, "Organic Reactions in Steroid Chemistry", Van Nostrand Reinhold Company, 1972, Vol. 1 und 2; "Terpenoids and Steroids", Specialist Periodical Report, The Chemical Society, London, Vol. 1-2) durch nucleophile Addition an das C-17-Keton.

- Die Einführung des Substituenten -C≡C-Y als R³, wobei Y die oben angegebene Bedeutung hat, erfolgt mit Hilfe einer metallierten Verbindung der allgemeinen Formel MC≡C-Y⁻, in der Y⁻ eine Alkin-Schutzgruppe, wie zum Beispiel Trimethylsilyl oder tert-Butyldimethylsilyl, ist.

- 55 Die metallorganische Verbindung kann auch in situ gebildet und mit dem 17-Keton zur Reaktion gebracht werden. So kann man zum Beispiel auf das 17-Keton in einem geeigneten Lösungsmittel Acetylen und ein Alkalimetall, insbesondere Kalium, Natrium oder Lithium, in Gegenwart eines Alkohols oder in

Gegenwart von Ammoniak einwirken lassen. Das Alkalimetall kann auch in Form von zum Beispiel Methyl- oder Butyllithium zur Einwirkung kommen. Als Lösungsmittel sind insbesondere Dialkylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol und Toluol geeignet.

Die Einführung von 3-Hydroxypropin-, -propen bzw. -propan in 17-Stellung erfolgt durch Umsetzung des 17-Ketons mit dem Dianion des Propargylalkohols (3-Hydroxypropin), zum Beispiel dem in situ generierten Dikaliumsalz des Propargylalkohols, zum 17 α -(3-Hydroxyprop-1-ynyl)-17 β -hydroxyderivat oder mit metallierten Derivaten des 3-Hydroxypropins, zum Beispiel mit 1-Lithium-3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-1-in-1-id, zum 17-[3-(Tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-1-ynyl]-17 β -hydroxyderivat, die anschließend zu den 17-(3-Hydroxypropyl- bzw. Hydroxypropenyl)-17 β -hydroxy-Verbindungen hydriert werden können. Das gelingt zum Beispiel durch Hydrierung bei Raumtemperatur und Normaldruck in Lösungsmitteln wie Methanol, Ethanol, Propanol, Tetrahydrofuran (THF) oder Essigester unter Zusatz von Edelmetall-Katalysatoren wie Platin oder Palladium.

Die Einführung homologer Hydroxyalkin-, Hydroxyalken- und Hydroxyalkangruppen erfolgt in entsprechender Weise mit Homologen des Propargylalkohols.

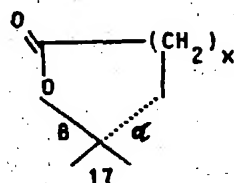
Die Verbindung mit der Z-konfigurierten Doppelbindung in der Hydroxypropenylgruppe entsteht durch Hydrieren der acetylenischen Dreifachbindung mit einem desaktivierten Edelmetallkatalysator (J. Fried, J.A. Edwards: Organic Reactions in Steroid Chemistry, Van Nostrand Reinhold Company 1972, Seite 134; und H.O. House: Modern Synthetic Reactions 1972, Seite 19). Als desaktivierte Edelmetallkatalysatoren kommen beispielsweise 10% Palladium auf Bariumsulfat in Gegenwart eines Amins oder 5 % Palladium auf Calciumcarbonat unter Zusatz von Blei(II)-acetat infrage. Die Hydrierung wird nach der Aufnahme von einem Äquivalent Wasserstoff abgebrochen.

Die Verbindung mit der E-konfigurierten Doppelbindung in der Hydroxypropenylgruppe entsteht durch Reduktion der acetylenischen Dreifachbindung in an sich bekannter Weise. In der Literatur sind eine ganze Reihe von Methoden zur Umwandlung von Alkinen in trans-Olefine beschrieben, beispielsweise die Reduktion mit Natrium in flüssigem Ammoniak (J. Am. Chem. Soc. 63 (1941) 216), mit Natriumamid in flüssigem Ammoniak (J. Chem. Soc. 1955, 3558), mit Lithium in niedermolekularen Aminen (J. A. Chem. Soc. 77 (1955) 3378), mit Boranen (J. Am. Chem. Soc. 93 (1971) 3395 und 94 (1972) 6560), mit Diisobutylaluminiumhydrid und Methyl-Lithium (J. Am. Chem. Soc. 89 (1967) 5085) und insbesondere mit Lithiumaluminiumhydrid/Alkoholat (J. Am. Chem. Soc. 89 (1967) 4245). Eine weitere Möglichkeit ist die Reduktion der Dreifachbindung mit Chrom(II)-sulfat in Gegenwart von Wasser oder Dimethylformamid in schwach sauren Milieu (J. Am. Chem. Soc. 86 (1964) 4358) sowie allgemein die Reduktion durch einwirkung von Übergangsmetallverbindungen unter Wechsel der Oxydationsstufe.

Die Einführung der Hydroxyalkene kann auch direkt erfolgen durch Addition einer entsprechenden metallierten Hydroxyalkenylverbindung, wie zum Beispiel 1-Lithium-3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-1(E)-en (J. Org. Chem. 40 2265) oder 1-Lithium-3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-prop-1(Z)-en (Synthesis 1981, 999). Homologe können auf diese Art ebenfalls eingeführt werden.

Die Einführung von 3-Hydroxypropan in 17-Stellung kann ebenfalls direkt durch Umsetzung des 17-Ketons mit metallierten Derivaten von 3-Halogen-propanolen - wobei die Hydroxygruppe im Metallisierungsschritt als Alkoholat (Tetrahedron Letters 1978, 3013) oder als geschützte Funktion (J. Org. Chem. 37, 1947) vorliegt - zu der 17-(3-Hydroxypropyl)-17 β -hydroxy-Verbindung bzw. zu der an der terminalen Hydroxygruppe geschützten Verbindung erfolgen. Als Schutzgruppen kommen zum Beispiel die Ethoxymethyl-, Tetrahydropyranyl- und Methoxymethyl-Gruppen in Frage.

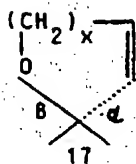
Werden Endprodukte der Formel I gewünscht mit R²/R³ in der Bedeutung von



x = 1 oder 2

so wird die 17-(3-Hydroxypropyl)- bzw. 17-(4-Hydroxybutyl)-Verbindung in an sich bekannter Weise oxidiert, zum Beispiel mit Jones' Reagenz, Braunstein, Pyridiniumdichromat, Pyridiniumchlorochromat, Chromsäure-Pyridin oder dem Fetizon-Reagenz Silbercarbonat/Celite (Compt. rend. 267 [1968] 900).

Die Darstellung von Endprodukten der Formel I mit R²/R³ in der Bedeutung von



$x = 1 \text{ oder } 2$

erfolgt durch Ringschlußreaktion des entsprechenden 17-(3-Hydroxyprop-1-(Z)-enyl- bzw. 17-(4-Hydroxybut-1-(Z)-enyl-17- β -hydroxy-Eduktes. Hydrierung des ungesättigten 5- oder 6-Ring-Spiroethers am Palladium/Aktivkohle-Kontakt führt zu den gesättigten Spiroethern.

Der Aufbau der 17-Cyanmethylseitenkette erfolgt in an sich bekannter Weise aus dem 17-Keton zum Beispiel über das 17-Spiroepoxid und Spaltung des Spiroepoxids mit HCN gemäß Z. Chem. 18 (1978) 259-260.

Auch die Einführung der 17-Hydroxyacetylseitenkette erfolgt nach an sich bekannten Methoden, beispielsweise nach den in J. Org. Chem. 47 (1982), 2993-2995, Chem. Ber. 113 (1984), 1184 bzw. US-Patent 4.600.538 beschriebenen Methoden.

Freie Hydroxygruppen können in an sich bekannter Weise alkyliert oder acyliert werden.

Gegebenenfalls kann auch zuerst die Einführung der Substituenten R^2 und R^3 wie unter d) beschrieben, vorgenommen werden und anschließend gemäß c) der Substituent R^4 aufgebaut werden, je nachdem, ob die Verfahrensbedingungen des zweiten Reaktionsschrittes die zuerst eingeführten aber aufgebauten Substituenten beeinträchtigen.

Noch vorhandene Schutzgruppen werden nach gängigen Methoden abgespalten.

Die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I mit X in der Bedeutung eines Sauerstoffatoms können gewünschtenfalls durch Umsetzung mit Hydroxylaminhydrochlorid in Gegenwart von tertiären Aminen bei Temperaturen zwischen -20 und $+40^\circ\text{C}$ in die Oxime (Formel I mit X in der Bedeutung der Hydroxyiminogruppierung N OH , wobei die Hydroxygruppe syn- oder antiständig sein kann) überführt werden. Geeignete tertiäre Basen sind beispielsweise Trimethylamin, Triäthylamin, Pyridin, N,N-Dimethylaminopyridin, 1,5-Diazabicyclo[4.3.0]non-5-en (DBN) und 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en (DBU), wobei Pyridin bevorzugt ist.

Die Entfernung der 3-Oxogruppe zu einem Endprodukt der allgemeinen Formel I mit X in der Bedeutung von 2 Wasserstoffatomen kann z.B. nach der in der DE-A-2805490 angegebenen Vorschrift durch reduktive Spaltung des Thioketals erfolgen.

Die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I sowie deren Additionssalze mit pharmazeutisch verträglichen Säuren sind wertvolle Pharmaka. So verfügen sie über eine starke Affinität zum Gestagenrezeptor und besitzen überraschend starke antigestagene sowie antiglucocorticoide, antimineralcorticoide und antiandrogene Eigenschaften. Diese wichtigen biologischen Wirksamkeiten können für medizinische Zwecke genutzt werden.

Wirkstoffe dieser Art mit ausgeprägter antigestagener Aktivität sind zur Auslösung von Aborten geeignet, da sie das zur Aufrechterhaltung der Schwangerschaft erforderliche Progesteron vom Rezeptor verdrängen. Sie sind deshalb wertvoll und interessant im Hinblick auf ihre Verwendung zur postcoitalen Fertilitätskontrolle. Die neuen Verbindungen können außerdem zur Behandlung der Endometriose dienen. Sie können auch gegen hormonelle Unregelmäßigkeiten, zur Menstruationsauslösung und zur Geburtseinleitung eingesetzt werden.

Außerdem können sie für die Behandlung von hormonabhängigen Carcinomen eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I sowie deren Additionssalze mit pharmazeutisch verträglichen Säuren weisen auch eine antiglucocorticoide Aktivität auf und können somit auch als Arzneimittel zur Therapie corticoid-induzierter Störungen (Glaukom) sowie zur Bekämpfung von Nebenwirkungen, die bei langfristiger Behandlung mit Glucocorticoiden auftreten (Cushing-Syndrom) eingesetzt werden. Sie ermöglichen daher auch die auf eine Supersekretion der Glucocorticoide zurückzuführenden Störungen, vor allem die Adipositas, Arteriosklerose, Hypertension, Osteoporose, Diabetes sowie die Insomnie zu bekämpfen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I sowie deren Additionssalze mit pharmazeutisch verträglichen Säuren mit antiandrogener Aktivität können bei der Behandlung der Hypertrophie und des Prostatakarzinoms verwendet werden. Sie ermöglichen weiterhin eine spezifische Therapie von Androgenisierungsstörungen bei Frauen: die pathologische Behaarung bei Hirsutismus, die androgenetische Alopezie sowie die gesteigerte Talgdrüsenfunktion bei Akne und Seborrhoe sind günstig beeinflussbar.

Die Erfindung betrifft somit auch Arzneimittel auf Basis der Verbindungen der allgemeinen Formel I sowie deren Additionssalze mit pharmazeutisch verträglichen Säuren, gegebenenfalls zusammen mit den üblichen Hilfs- und Trägerstoffen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen und deren Salze können nach an sich bekannten Methoden der Galenik zu pharmazeutischen Präparaten für die enterale, perkutane, parenterale oder lokale Applikation verarbeitet werden. Sie können in Form von Tabletten, Dragees, Gelkapseln, Granulaten, Suppositorien, Implantaten, injizierbaren sterilen wäßrigen oder öligen Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen, Salben, Cremes und Gelen verabreicht werden.

Der oder die Wirkstoffe können dabei mit den in der Galenik üblichen Hilfsstoffen wie z.B. Gummiarabikum, Talk, Stärke, Mannit, Methylcellulose, Laktose, Tensiden wie Tweens^(R) oder Myrij^(R), Magnesiumstearat, wäßrigen oder nichtwäßrigen Trägern, Paraffinderivaten, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Konservierungsmitteln und Aromastoffen zur Geschmackskorrektur (z.B. ätherischen Ölen) gemischt werden.

Die Erfindung betrifft somit auch pharmazeutische Zusammensetzungen, die als Wirkstoff zumindest eine erfindungsgemäße Verbindung oder eines ihrer Additionssalze mit pharmazeutisch verträglichen Säuren enthalten.

Als Additionssalze der erfindungsgemäßen Produkte mit Säuren sind insbesondere die Hydrochloride und die Methansulfonate zu nennen.

Eine Dosisseinheit enthält etwa 1-100 mg Wirkstoff(e).

Die Dosierung der erfindungsgemäßen Verbindungen liegt beim Menschen bei etwa 1-1000 mg pro Tag.

Zur Kennzeichnung der antigestagenen Wirkung wurde die abortive Wirkung bestimmt.

Die Versuche wurden an weiblichen Ratten im Gewicht von ca. 200 g durchgeführt. Nach erfolgter Anpaarung wurde der Schwangerschaftsbeginn durch Nachweis von Spermien in vaginalen Abstrichen gesichert. Der Tag des Spermienachweises gilt als Tag 1 der Gravidität (= d1 p.c.).

Die Behandlung der Tiere mit der jeweils zu testenden Substanz bzw. dem Lösungsmittel erfolgte nach der Nidation der Blastocysten von d5 p.c. bis d7 p.c. An d9 p.c. wurden die Tiere getötet und die Uteri auf Implantate und Resorptionsstellen hin untersucht. Von allen Uteri wurden Fotos angefertigt. Das Fehlen von Implantaten, pathologische, hämorrhagische oder sonst abnorme Nidationsstellen, wurde als Abort gewertet.

Die Testsubstanzen wurden in einem Benzylbenzoat-Rizinusöl-Gemisch (Verhältnis 1 + 4) gelöst. Das Vehikelvolumen pro Einzeldosis betrug 0,2 ml. Die Behandlung erfolgte subcutan.

Die Überlegenheit der erfindungsgemäßen Verbindungen wird eindeutig durch Vergleich der abortiven Wirksamkeit der Verbindungen A bis E mit der in der europäischen Patentschrift 0 057 115 beschriebenen Verbindung F belegt; die Vergleichsverbindung F (= RU 486) unterscheidet sich von Verbindung A lediglich durch die zusätzliche 9(10)-Doppelbindung.

Als Antigestagene wurden untersucht:

A: 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on

B: (Z)-11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on

C: (Z)-11 β -[4-Acetylphenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on

D: (Z)-17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on

E: (Z)-4-[17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-3-oxo-4-estren-11 β -yl][1,1'-biphenyl]-4-carbonitril

F: 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4,9(10)estradien-3-on

Tabelle 1

5	Abortivtest bei der graviden Ratte Behandlung von d5 p.c. bis d7 p.c., Autopsie an d9 p.c.			
	Verbindung	Dosis mg/Tier/Tag s.c.	Abortrate n Abort / n Gesamt	%
10	A	3.0	4/4	(100)
		1.0	4/4	(100)
		0.3	3/4	(75)
15	B	3.0	4/4	(100)
		1.0	4/4	(100)
		0.3	4/4	(100)
20	C	3.0	4/4	(100)
		1.0	4/4	(100)
		0.3	4/4	(100)
		0.1	4/4	(100)
25	D	3.0	4/4	(100)
		1.0	4/4	(100)
		0.3	4/4	(100)
30	E	3.0	4/4	(100)
		1.0	4/4	(100)
		0.3	4/4	(100)
		0.1	4/4	(100)
35	F	3.0	4/4	(100)
		1.0	2/4	(50)
		0.3	0/4	(0)
	Lösungsmittel als Kontrolle:			
	0.2 ml Benzylbenzoat + Rizinusöl (1+4)	-	0/5	(0)
	n = 4 Ratten			

40 Herstellung der benötigten Zwischenprodukte der allgemeinen Formel II

Die Herstellung der für alle Synthesen benötigten Ausgangsverbindung A, 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-5 α ,10 α -epoxy-estr-9(11)-en-17 β -ol, ist in EP-A-0110434 oder EP-A-0127864 beschrieben.

45 Für R⁴ = -N(CH₃)₂ ist die Darstellung von 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-5(10)-estren-3-on (1M) als einem Vertreter einer Verbindung der allgemeinen Formel II angegeben.

Durch Verwendung eines anderen nucleophilen Reagenzes als Propin im Syntheseschritt 1L, unter Bedingungen wie in der Beschreibung vorstehend angegeben, lassen sich auch die anderen erfindungsgemäß vorgesehen Reste R²/R³ einführen.

50 Im Beispiel 2 ist die Herstellung von 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]10 β ,11 β -(5-methoxy-o-phenylenthio)-estran-5 α ,17 β -diol gezeigt.

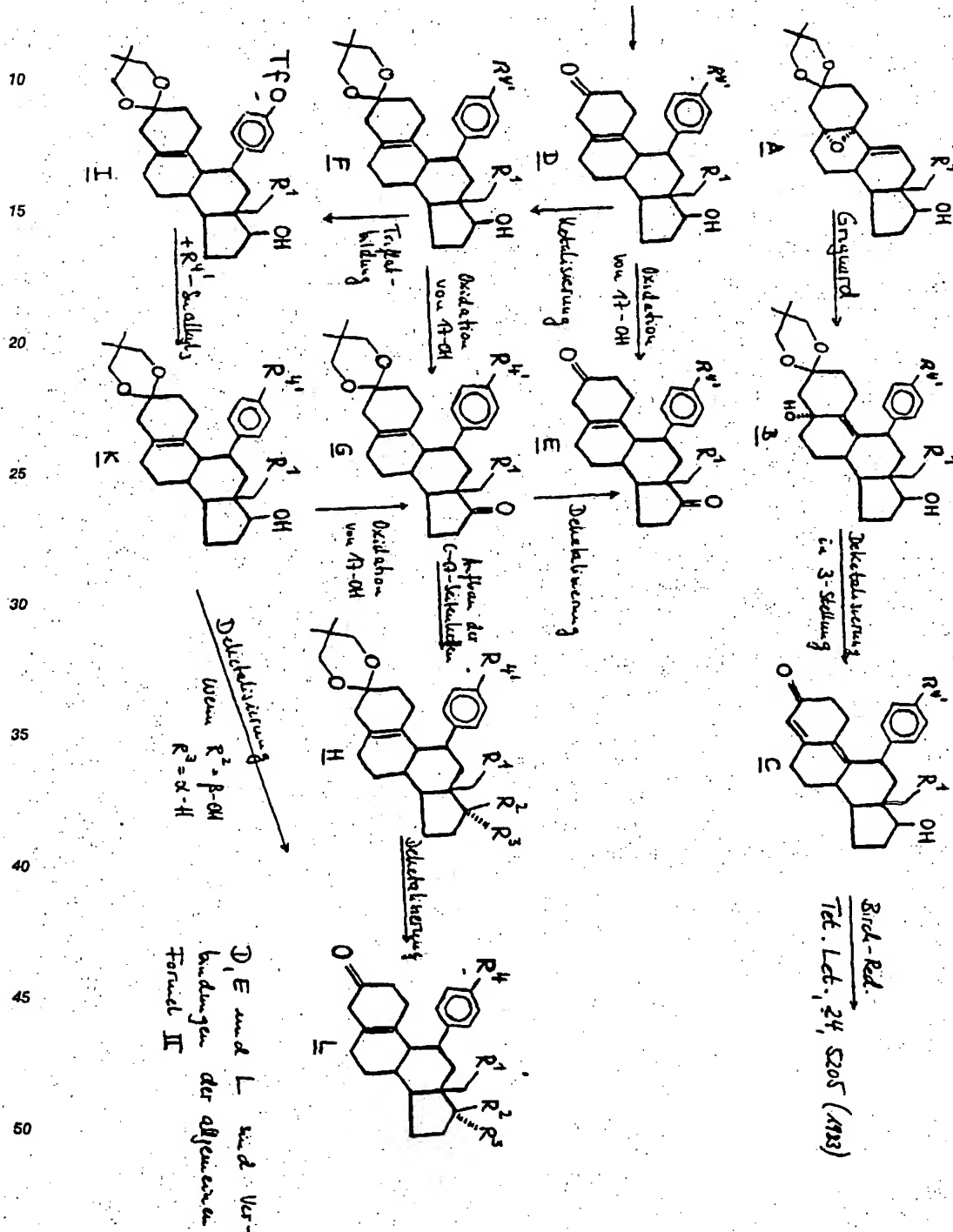
Wie im Beispiel 1 beschrieben, gegebenenfalls unter Verwendung eines anderen nucleophilen Reagenzes als Propin bei der analogen Durchführung des Schrittes 1L, gelangt man zu Verbindungen der allgemeinen Formel II, worin R⁴ für eine Methoxygruppe steht.

55 Weitere Ausgangsprodukte der allgemeinen Formel II können wie im nachstehenden Reaktionsschema wiedergegeben hergestellt werden (die Bedingungen der Substituenten R¹, R², R³, R⁴ und R⁵ sind identisch mit denen der allgemeinen Formeln):

Bei den Verbindungen D, E und F handelt es sich um Verbindungen der allgemeinen Formel II.

Der Reaktionsschritt $F \rightarrow I$ wird mit solchen Verbindungen F ausgeführt, in denen R^4 für eine Hydroxygruppe steht. Diese wird gegebenenfalls durch Spaltung des entsprechenden Methylethers eingeführt.
Die Schritte $F \rightarrow I$ sowie $I \rightarrow K$ werden analog wie die nach der Isomerisierung durchgeführte und beschriebene Triflatbildung mit nachfolgender Kupplung in 4-Stellung des 11β -Arylrestes durchgeführt.

5



55

Die säulenchromatographischen Reinigungsschritte in den nachfolgenden Beispielen werden, insoweit nicht anders erwähnt, an Kieselgel mit Hexan/Essigester, gegebenenfalls mit einem Gemisch steigender

Polarität, durchgeführt.

BEISPIEL 1

Darstellung von 11 β -[4-(Dimethylamino)-phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on (1N)

10. A. 10 β -[(3-Aminophenyl)thio]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-9(11)-estr-en-5 α ,17 β -diol (1A)

750 mg 3-Mercaptoanilin werden in 5 ml absolutem THF gelöst und bei -40 °C mit 3,73 ml einer 1,6 molaren n-Butyllithium-Lösung in Hexan versetzt. Es wird die Kühlung entfernt und 30 Minuten gerührt. Nun werden 500 mg 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-5 α ,10 α -epoxy-estr-9(11)-en-17 β -ol, gelöst in 4 ml absolutem THF zugetropft, wobei die Temperatur bei 0 °C gehalten wird. Anschließend wird 2 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Die Reaktionsmischung wird mit 15 ml gesättigter NH₄Cl-Lösung versetzt und mit Essigester extrahiert, die organische Phase mit Wasser gewaschen und über Na₂SO₄ getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Säulenchromatographie ergibt 484 mg 1A als Schaum.

20. B. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-10 β -[(3-(formylamino)phenyl)thio]-9(11)-estr-en-5 α ,17 β -diol (1B)

0,4 ml Acetanhydrid und 0,17 ml Ameisensäure werden zusammengegeben und bei Raumtemperatur unter Argon 15 min gerührt. Zu dieser Lösung fügt man 1,0 g 1A gelöst in 5 ml Pyridin p.a. und rührt bei Raumtemperatur unter Argon 2 Stunden nach.

Anschließend wird das Reaktionsgemisch in Essigester aufgenommen, mit gesättigter NaHCO₃-Lösung geschüttelt bis ein pH-Wert von ca. 8 erreicht ist, mit Wasser gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und am Rotationsverdampfer eingeeengt.

Ausbeute nach Säulenchromatographie: 935 mg 1B, Schaum

30. C. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-10 β -[(3-(methylamino)phenyl)thio]-9(11)-estr-en-5 α ,17 β -diol (1C)

9,4 g 1B und 2,5 g Lithiumaluminiumhydrid werden in 400 ml THF abs. bei 80 °C unter Argon 1 Stunde am Rückfluß erhitzt.

Anschließend wird überschüssiges Lithiumaluminiumhydrid mit Wasser hydrolysiert, mit Essigester verdünnt, die org. Phase abgetrennt und mit Wasser gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abgezogen.

Ausbeute nach Säulenchromatographie: 8,4 g 1C, Schaum

45. D. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-10 β -[(3-(N-formyl-N-methylamino)phenyl)thio]-9(11)-estr-en-5 α ,17 β -diol (1D)

Durchführung und Aufarbeitung wie Beispiel 1B.

Eingesetzte Mengen: 8,6 g 1C, 3,39 ml Acetanhydrid, 1,4 ml Ameisensäure, 45 ml Pyridin p.a.

Ausbeute nach Säulenchromatographie: 6,0 g 1D, Schaum

50. E. 10 β -[(3-(Dimethylamino)phenyl)thio]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-9(11)-estr-en-5 α ,17 β -diol (1E)

3,95 g 1D wird in 150 ml abs. THF gelöst und bei 0 °C unter Argon mit 1,46 ml einer 10 molaren Borandimethylsulfidkomplex-Lösung in THF versetzt. Es wird 2,5 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Das Reaktionsgemisch wird bei 0 °C langsam mit 4 ml Methanol versetzt und über Nacht an der Luft stehen gelassen. Anschließend wird mit H₂O und Essigester verdünnt. Die organische Phase wird abgetrennt, mit

H₂O gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und im Vakuum eingeengt. Ausbeute nach Säulenchromatographie: 3,6 g 1E, Schaum.

5 F. 10 β -[[2-Brom-5-(dimethylamino)phenyl]thio]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-9(11)-estr-en-5 α ,17 β -diol (1F)

5 g 1E werden in 200 ml CCl₄ gelöst, bei 0 °C mit 1,65 g N-Bromsuccinimid versetzt und bei 0 °C unter Argon 2 Stunden gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit CH₂Cl₂ verdünnt und mit gesättigter NaHCO₃-Lösung versetzt, die org. Phase mit Wasser gewaschen und über Na₂SO₄ getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abgezogen.

Ausbeute nach Säulenchromatographie: 2,7 g 1F, Schaum

15 G. 10 β ,11 β -[5-(Dimethylamino)-o-phenylthio]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]estran-5 α ,17 β -diol (1G)

1,7 g 1F, 1,15 ml Tri-n-butylzinnhydrid und 30 mg Azobisisobutyronitril werden in 115 ml Toluol p.a. unter Argon und Rückfluß 1 Stunde lang im Licht einer 300W-Glühbirne gerührt.

20 Säulenchromatographie ergibt 675 mg 1G als Schaum.

H. 11 β -[4-(Dimethylamino)-2-(methylthio)-phenyl]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-5(10)-estren-17 β -ol (1H)

25 300 ml flüssiger Ammoniak wird in einen auf -70 °C gekühlten Kolben einkondensiert. Eine Lösung von 7,23 g 1G in 50 ml absolutem Tetrahydrofuran wird bei -70 °C zugetropft. 521 mg Lithium werden portionsweise zugegeben, dann wird 3 Stunden unter Schutzgas bei derselben Temperatur gerührt. Anschließend werden 1,5 ml t-Butanol zugetropft und weitere 2 Stunden gerührt. Nach Zugabe von 1,5 ml Iodmethan wird auf Raumtemperatur erwärmt und mit Wasser verdünnt. Die Mischung wird mit Ethylacetat extrahiert. Die organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Säulenchromatographie des Rückstandes ergibt 4,34 g 1H als weißen Schaum.

35 I. 11 β -[4-(Dimethylamino)-phenyl]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-5(10)-estren-17 β -ol (1I)

Vier Spatelspitzen Raney-Nickel werden fünfmal mit Methanol gewaschen und mit einer Lösung von 4,30 g 1H in 200 ml Methanol versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 16 Stunden unter Schutzgas bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird abdekantiert, der Rückstand wird zweimal mit Methanol und dreimal mit Methylchlorid gewaschen. Die vereinigten Lösungen werden über eine Fritte abgesaugt und im Vakuum eingeengt. Säulenchromatographie des Rückstandes ergibt 2,35 g 1I als weißen Schaum.

K. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-5(10)-estren-17-on (1K)

45 Eine Lösung von 2,3 g 1I, 2,45 ml Cyclohexan und 350 mg Aluminiumtriisopropylat in 50 ml Toluol wird 14 Stunden unter Schutzgas am Wasserabscheider gekocht. Das Reaktionsgemisch wird nach dem Abkühlen mit Wasser versetzt und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Aluminiumoxid (neutral, Stufe III) mit einem Gemisch aus Hexan/Ethylacetat chromatographiert. Man erhält 2,16 g 1K als weißen Schaum.

55 L. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-17 α -(1-propinyl)-5(10)-estren-17 β -ol (1L)

75 ml absolutes Tetrahydrofuran werden durch einstündiges Einleiten von Propin bei 0 °C gesättigt. Anschließend werden bei 0 °C 16 ml einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan zugetropft und ein

Stunde unter Schutzgas gerührt. Nach Zutropfen einer Lösung von 2,1 g 1K wird 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit Wasser versetzt und mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Aluminiumoxid (neutral, Stufe III) mit einem Gemisch aus Hexan/Ethylacetat chromatographiert. Es werden 2,13 g 1L als weißer Schaum erhalten.

M. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-5(10)-estren-3-on (1M)

2,11 g 1L werden in 100 ml Aceton gelöst, mit 17 ml 4 n wässriger Salzsäure versetzt und 30 Minuten unter Schutzgas bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung neutralisiert und mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeengt. Säulenchromatographie des Rückstandes ergibt 1,59 g 1M als weißen Schaum.

N. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on (1N)

509 mg p-Toluolsulfonsäure werden in 95 ml Toluol unter Schutzgas zum Sieden erhitzt. 1,05 g 1M, gelöst in 5 ml Toluol werden schnell zugegeben. Es wird 45 Minuten bei 110 °C gerührt, dann werden einige Tropfen Triethylamin zugegeben. Nach dem Abkühlen wird mit Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeengt. Säulenchromatographie ergibt 223 mg der Titelverbindung 1N als weißen Schaum.

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7,27 ppm(2H, d J=8 Hz, aromatisch); 6,67 ppm(2H, d J=8 Hz, aromatisch); 5,85 ppm(1H, s, breit, H-4); 3,33 ppm(1H, dd, breit J=6,0 Hz und J=5,5 Hz, H-11); 2,94 ppm(6H, s, H-NCH₃); 1,89 ppm(3H, s, H-CH₃-C=C-); 0,67 ppm(3H, s, H-18). [α]_D²⁰ = 17,0° (CHCl₃; c = 0,505).

Die Verbindung 1I läßt sich auch nach folgender Vorschrift herstellen:

Zu einer Lösung von 2,5 g 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-5(10)-estren-3-on (Herstellung siehe Tet. Let 24, 5205 (1983)) in 18 ml Methylenchlorid werden 1,66 g 2,2-Dimethyl-1,3-propandiol, 0,87 ml Trimethoxymethan und 150 mg p-Toluolsulfonsäure gegeben. Die Reaktionsmischung wird 14 Stunden unter Schutzgas bei Raumtemperatur gerührt, mit Methylenchlorid verdünnt und mit Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen. Die wässrige Phase wird mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeengt. Säulenchromatographie des Rückstandes ergibt 2,32 g 1I.

BEISPIEL 2

Herstellung von 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-10 β ,11 β -(5-methoxy-o-phenylthio)-estran-5 α ,17 β -diol (2B)

A. 10 β -[(2-Brom-5-methoxyphenyl)thio]-3,3-[2,2-dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]9(11)-estr-en-5 α ,17 β -diol (2A)

Die Durchführung und Aufarbeitung erfolgt wie in Beispiel 1A beschrieben. Eingesetzte Mengen: 12,73 g 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-5 α ,10 α -epoxy-estr-9(11)-en-17 β -ol in 100 ml abs. Tetrahydrofuran, 22,3 g 2-Brom-5-methoxythiophenol in 182 ml abs. Tetrahydrofuran, 40 ml 2,5 molarer-Butyllithiumlösung in n-Hexan. Säulenchromatographie ergibt 17,99 g 2A, Fp.: 117-119 °C.

B. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-10 β ,11 β -(5-methoxy-o-phenylthio)-estran-5 α ,17 β -diol (2B)

Durchführung und Aufarbeitung erfolgt wie in Beispiel 1G.
Ausbeute: 1,09 g 2B, Fp.: 95-97° C.

5 BEISPIEL 3

Herstellung von 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on (3E)

A. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-4-estren-3-on (3A)

Eine Lösung von 2,7 g 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-5(10)-estren 3-on (Herstellung siehe Tet. Let. 24, 5205 (1983)) in 270 ml Methylenchlorid wird mit 3,91 g p-Toluolsulfonsäure einen Tag unter Schutzgas zum Sieden erhitzt, dann werden einige Tropfen Triethylamin zugegeben. Nach dem Abkühlen wird mit Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 1,85 g 3A als weißen Schaum.

B. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-3,3-[1,2-ethandiylbis(thio)]-4-estren-17 β -ol (3B)

Zu einer Lösung von 500 mg 3A in 5 ml Eisessig werden 0,11 ml 1,2-Ethandithiol und 3,62 mg p-Toluolsulfonsäure gegeben. Das Reaktionsgemisch wird eine Stunde bei Raumtemperatur unter Schutzgas gerührt und dann mit 2n wäßriger Natronlauge basisch gemacht. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 399 mg 3B.

C. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-3,3-[1,2-ethandiylbis(thio)]-4-estren-17-on (3C)

Eine Lösung von 390 mg 3B, 0,42 ml Cyclohexanon und 76 mg Aluminiumtriisopropylat in 10 ml Toluol wird 30 Stunden unter Schutzgas am Wasserabscheider gekocht. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch mit Wasser versetzt und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 330 mg 3C als weißen Schaum.

D. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-3,3-[1,2-ethandiylbis(thio)]-17 α -[3-[(tetrahydro-2H-pyran-2-yl)oxy]-1-propenyl]-4-estren-17 β -ol (3D)

Eine Lösung von 0,89 ml 2-(2-Propinyloxy)tetrahydro-2H-pyran in 30 ml Tetrahydrofuran wird bei 0° C mit einer Lösung von 3,66 ml einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan versetzt und 30 Minuten bei 0° C unter Schutzgas gerührt. Bei derselben Temperatur wird dann eine Lösung von 280 mg 3C in 10 ml Tetrahydrofuran zugegot. Anschließend wird zwei Stunden bei 0° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit Ammoniumchloridlösung versetzt und mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 328 mg 3D als weißen Schaum.

E. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (3E)

300 mg 3D sowie 2,21 g Glyoxylsäure-Hydrat werden in 18 ml Eisessig gelöst. Das Reaktionsgemisch wird 1,5 Minuten unter Schutzgas bei Raumtemperatur gerührt, mit 2,1 ml 4 n wäßriger Salzsäure versetzt und weitere 10 Minuten gerührt. Dann wird mit Natriumhydrogencarbonatlösung neutralisiert und mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie liefert 135 mg 3E.

Kristallisation aus Ethylacetat/Hexan führt zu 112 mg der genannten Verbindung. Fp.: 142-145 °C; $[\alpha]_D^{20}$ = +4,0° (CHCl₃; c=1,000)

5 F. 11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on (3F)

Eine Lösung von 78 mg 3E in 2 ml Ethanol und 2 ml Pyridin wird in Gegenwart von 13 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator 3 Stunden hydriert. Das Reaktionsgemisch wird über Celite abgesaugt und mit Ethanol und Methylenchlorid nachgewaschen. Das Filtrat wird am Vakuum eingeeengt. Den Rückstand chromatographiert man an Kieselgel mit einem Gemisch aus Methylenchlorid/Methanol. Es werden 63 mg 3F als weißer Schaum isoliert.

¹H-NMR(CD₂Cl₂) δ: 7,27 ppm (2H,d J=9Hz,H-aromatisch); 6,67 ppm (2H,d J=9Hz,H-aromatisch); 5,78 ppm(1H,s breit,H-4); 5,68 ppm(1H,ddd J=12,5Hz und J=5,0Hz und J=4,5Hz,H-CH=); 5,63 ppm(1H,d J=12,5Hz,H-CH=); 4,32 ppm(1H,dd J=13,0Hz und J=5,0Hz); 3,28 ppm(1H,dd breit J=6,0Hz und J=5,0Hz,H-11); 2,92 ppm(6H,s,H-NCH₃); 0,71 ppm(3H,s,H-18).

BEISPIEL 4

20 Herstellung von 11β-(4-Acetylphenyl)-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on (4K)

25 A. 17β-Hydroxy-11β-(4-hydroxyphenyl)-5(10)-estren-3-on (4A)

Zu einer Lösung von 5 g 17β-Hydroxy-11β-(4-methoxyphenyl)-5(10)-estren-3-on (Herstellung siehe Tet.Let. 24,5205(1983)) in 50 ml abs. N,N-Dimethylformamid werden 3,27 g Natriummethanthiolat gegeben. Das Reaktionsgemisch wird 90 Minuten bei 160 °C gerührt. Nach dem Abkühlen wird mit Wasser verdünnt und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung g waschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 4,29 g 4A als weißen Schaum.

35 B. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-11β-(4-hydroxyphenyl)-5(10)-estren 17β-ol (4B)

Eine Lösung von 4,2 g 4A, 1,72 g 2,2-Dimethyl-1,3-propandiol, 1,5 ml Trimethoxymethan und 250 mg p-Toluolsulfonsäure in 40 ml Methylenchloride wird 14 Stunden unter Schutzgas bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird gesättigte Natriumhydrogencarbonatlösung zugegeben. Die wäßrige Phase wird mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie führt zu 3,25 g 4B als weißer Schaum.

45 C. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-11β-[4-[[[(trifluormethyl)sulfonyl]oxy]phenyl]-5(10)-estren 17β-ol (4C)

Zu einer Lösung von 3,2 g 4B und 4,75 4-(Dimethylamino)-pyridin in 100 ml Methylenchlorid wird bei -78 °C unter Schutzgas eine Lösung von 1,86 ml Trifluormethansulfonsäureanhydrid in 10 ml Methylenchlorid getropft. Das Reaktionsgemisch wird 2 Stunden bei -78 °C nachgerührt und dann in gesättigte Natriumhydrogencarbonatlösung gegossen. Die wäßrige Phase wird mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 2,9 g 4C als weißen Schaum.

55 D. 11β-(4-Acetylphenyl)-3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-5(10)-estren-17β-ol (4D)

Eine Lösung von 2,84 g 4C in 35 ml N,N-Dimethylformamid wird mit 393 mg Lithiumchlorid versetzt und 15 Minuten unter Schutzgas bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden 277 mg Tetrakis-(triphenylphosphin)palladium(0) und 1,7 ml (1-Ethoxyethenyl)tributylstannan zug geben. Das Reaktionsge-

misch wird 3 Stunden bei 110 °C gerührt, nach dem Erkalten mit 120 ml Ethylacetat verdünnt und über Celite abgesaugt. Das Filtrat wird viermal mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 1,79 g 4D, weißer Schaum.

5

E. 11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-5(10)-estren-3-on (4E)

1,7 g 4D werden in 100 ml Aceton gelöst, mit 5,4 ml 4 n wäßriger Salzsäure versetzt und eine Stunde unter Schutzgas bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung neutralisiert und mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 1,31 g 4E, weißer Schaum.

15 F. 11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-4-estren-3-on (4F)

485 mg p-Toluolsulfonsäure werden in 100 ml Toluol unter Schutzgas auf 90 °C erhitzt. 500 mg 4E, gelöst in 5 ml Toluol werden schnell zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird eine Stunde bei 90 °C gerührt und nach dem Abkühlen mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Ethylacetat/Hexan chromatographiert. Man erhält 239 mg der Titelverbindung 4F als weißen Schaum.

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7,90 ppm (2H, d J=8Hz, H-aromatisch); 7,54 ppm (2H, d J=8Hz, H-aromatisch); 5,87 ppm (1H, s, H-4); 3,61 ppm (1H, dd breit J=9,0Hz und J=7,5Hz, H-17); 3,42 ppm (1H, dd breit J=6,0Hz und J=5,5Hz, H-11); 2,61 ppm (3H, s, H-Ac); 0,52 ppm (3H, s, H-18).

25

G. 3,3-[1,2-Ethandiylbis(thio)]-11 β -[4-(2-methyl-1,3-dithiolan-2-yl)phenyl]-4-estren-17 β -ol (4G)

30 Zu einer Lösung von 2,12 g 4F in 40 ml Eisessig werden 0,90 ml 1,2-Ethandithiol und 1,18 g p-Toluolsulfonsäure gegeben. Das Reaktionsgemisch wird fünf Stunden bei Raumtemperatur unter Schutzgas gerührt und dann mit 2 M wäßriger Natronlauge basisch gemacht. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Das Rohprodukt wird in 80 ml Methylenchlorid und 160 ml Ethanol gelöst und mit 1,49 g festem Kaliumcarbonat sechs Stunden am Rückfluß erhitzt. Die erkaltete Lösung wird filtriert und eingeeengt. Säulenchromatographie ergibt 2,02 g 4G als weißen Schaum.

35

40 H. 3,3-[1,2-Ethandiylbis(thio)]-11 β -[4-(2-methyl-1,3-dithiolan-2-yl)phenyl]-4-estren-17-on (4H)

Wie unter 3C beschrieben werden aus 1,95 g 4G mit 2,42 ml Cyclohexanon und 438 mg Aluminiumtriisopropylat in 35 ml Toluol 1,81 g 4H hergestellt.
IR (KBr): 1740 cm⁻¹ (C=O).

45

I. 3,3-[1,2-Ethandiylbis(thio)]-11 β -[4-(2-methyl-1,3-dithiolan-2-yl)phenyl]-17 α -(1-propinyl)-4-estren-17 β -ol (4I)

Wie unter 1L beschrieben werden aus 763 mg 4H mit 5,8 ml einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan in 50 ml mit Propin gesättigtem Tetrahydrofuran 779 mg 4I hergestellt.
IR (KBr): 2240 cm⁻¹ (C \equiv C).

50

K. 11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on (4K)

55

1,28 g N-Chlorsuccinimid und 1,83 g Silber(I)nitrat werden in 50 ml in s Acetonitril / Wasser-G misches (8 : 2) vorglgt. Bei Raumtemperatur wird unter Schutzgas eine Lösung von 700 mg 4I in 3 ml Aceton und 2 ml Acetonitril zügig zugetropft. Nach 15 Minuten wird nacheinander mit gesättigter Natriums-

ulfitlösung, gesättigter Natriumcarbonatlösung und gesättigter Natriumchloridlösung sowie Methylenchlorid versetzt. Das Gemisch wird über Celite filtriert, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeengt. Säulenchromatographie liefert 238 mg der Titelverbindung 4K als blaßgelben Schaum.

IR (KBr): 2235 cm^{-1} (C=C), 1678 cm^{-1} (C=O), 1664 cm^{-1} (C=O).

- 5 $^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ δ : 7,90 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 7,54 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 5,88 ppm (1H,s breit,H-4); 3,48 ppm (1H,dd breit J=6,5 Hz und J=6,0 Hz,H-11); 2,80 ppm (1H,m,H-10); 2,60 ppm (3H,s,H-Ac); 1,89 ppm (3H,s,H-CH₃-C=C-); 0,59 ppm (3H,s,H-18).

10 BEISPIEL 5

Herstellung von (Z)-11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on(5C)

15

A. 3,3-[1,2-Ethandiyldis(thio)]-11 β -[4-(2-methyl-1,3-dithiolan-2-yl)phenyl]-17 α -[3-[(tetrahydro-2H-pyran-2-yl)-oxy]-1-propinyl-4-estren-17 β -ol (5A)

- 20 Wie unter 3D beschrieben werden aus 1,0 g 4H mit 2,74 ml 2-(2-Propinyloxy)tetrahydro-2H-pyran und 11,3 ml einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan in 120 ml Tetrahydrofuran 1,19 g 5A hergestellt.

B. 11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propinyl)-4-estren-3-on (5B)

- 25 Wie unter 4K beschrieben werden 1,73 g 5A mit 2,71 g N-Chlorsuccinimid und 3,87 g Silber(I)nitrat in 10 ml Aceton, 24 ml Wasser und 96 ml Acetonitril umgesetzt. Das Rohprodukt wird mit 127 mg Pyridinium *p*-toluolsulfonat in 15 ml feuchtem Ethanol zwei Stunden bei 60 °C gerührt. Die Lösung wird auf das halbe Volumen eingedampft, mit Ethylacetat verdünnt, mit halbgesättigter Natriumchloridlösung und mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeengt. Säulenchromatographie ergibt 265

30 mg 5B als blaßgelben Schaum.

IR (KBr): 2235 cm^{-1} (C=C), 1678 cm^{-1} (C=O), 1665 cm^{-1} (C=O).

$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)$ δ : 7,91 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 7,54 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 5,88 ppm (1H,s breit,H-4); 4,37 ppm (2H,s breit,H-CH₂OH); 3,48 ppm (1H,dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz,H-11); 2,81 ppm (1H,m,H-10); 2,61 ppm (3H,s,H-Ac); 0,62 ppm (3H,s,H-18).

35

C. (Z)-11 β -(4-Acetylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (5C)

- 40 Wie unter 3F beschrieben werden 245 mg 5B mit 60 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 4 ml Pyridin und 4 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie werden 170 mg der Titelverbindung 5C erhalten. Kristallisation aus Methylenchlorid / Diisopropylether liefert 146 mg 5C als hellgelbe Kristalle.

Fp.: 225-230 °C; $[\alpha]_D^{22} = +76,4^\circ$ (CHCl₃; c=0,500).

IR (KBr): 1680 cm^{-1} (C=O), 1665 cm^{-1} (C=O).

45

BEISPIEL 6

Herstellung von 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17 α -(1-propinyl)-4-estren-17 β -ol (6C)

50

A. 11 β -[4-(Dimethylamino)phenyl]-4-estren-17 β -ol (6A)

- 55 120 ml flüssiger Ammoniak wird in einen auf -75 °C gekühlten Kolben einkondensiert. 91 mg Lithium werden zugegeben. Nach 20 Minuten wird eine Lösung von 770 mg 3B in 4 ml Tetrahydrofuran zugetropft. 182 mg Lithium werden portionsweise zugegeben, dann wird zwei Stunden bei -75 °C gerührt. Anschließend werden 9 ml Ethanol zugetropft. Der Ansatz wird bei Raumtemperatur über Nacht stehengelassen, dann mit Wasser verdünnt. Die Mischung wird mit Ethylacetat extrahiert. Die organischen Phasen werden mit

gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Kieselgelchromatographie des Rückstands ergibt 350 mg 6A als weißen Schaum.

¹H-NMR(CD₂Cl₂) δ: 7,27 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 6,63 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 5,40 ppm (1H,s breit,H-4); 3,51 ppm (1H,dd breit J=9 Hz und J=6 Hz,H-17); 3,22 ppm (1H,dd breit J=6 Hz und J=5 Hz,H-11); 2,91 ppm (6H,s,H-NCH₃); 2,46 ppm (1H,m,H-10); 0,50 ppm (3H,s,H-18).

B. 11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-4-estren-17-on (6B)

Wie unter 3C beschrieben werden aus 327 mg 6A mit 400 µl Cyclohexanon und 409 mg Aluminiumtriisopropylat in 10 ml Toluol 225 mg 6B hergestellt.

IR (KBr): 1740 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CD₂Cl₂) δ: 7,28 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 6,64 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 5,43 ppm (1H,s breit,H-4); ; 3,29 ppm (1H,dd breit J=5,5 Hz und J=5 Hz,H-11); 2,91 ppm (6H,s,H-NCH₃); 2,50 ppm (1H,m,H-10); 0,63 ppm (3H,s,H-18).

C. 11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17α-(1-propinyl)-4-estren-17β-ol (6C)

Wie unter 1L beschrieben werden aus 215 mg 6B mit 2,1 ml einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan in 20 ml mit Propin gesättigtem Tetrahydrofuran 207 mg 6C hergestellt. Kristallisation aus Pentan / Ethylacetat führt zu 168 mg der genannten Verbindung.

Fp.: 187 °C; [α]_D²² = -28,3° (CHCl₃; c=0,505).

IR (KBr): 2240 cm⁻¹ (C≡C).

BEISPIEL 7

30 Herstellung von (Z)-17β-Hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propenyl)-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on (7I)

A. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-5(10)-estren-17β-ol (7A) und

B. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-11β-(4-ethylphenyl)-5(10)-estren-17β-ol (7B)

Unter Schutzgas werden zu einer Lösung von 2,71 g 4C in 40 ml Toluol und 18 ml Ethanol 747 mg Diethyl(3-pyridinyl)boran (Aldrich), 392 mg Lithiumchlorid, 6 ml 2 M Natriumcarbonatlösung und 267 mg Tetrakis(triphenylphosphin)palladium(0) gegeben. Das Gemisch wird zwei Stunden auf 95 °C erhitzt und nach dem Abkühlen in Ethylacetat aufgenommen. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Nach Säulenchromatographie werden 1,94 g 7A sowie 171 mg 7B erhalten.

C. 17β-Hydroxy-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-5(10)-estren-3-on (7C)

Wie unter 4E beschrieben werden aus 1,9 g 7A mit 7 ml 4 M wäßriger Salzsäure in 150 ml Aceton 1,07 g 7C hergestellt.

D. 17β-Hydroxy-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on (7D)

1,06 g 7C werden in 20 ml Chloroform gelöst, unter Schutzgas mit 944 mg *p*-Toluolsulfonsäure versetzt und drei Stunden am Rückfluß erhitzt. Die erkaltete Lösung wird mit einigen Tropfen Triethylamin versetzt, mit Methylenchlorid verdünnt, mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingedampft. Kieselgelchromatographie ergibt 644 mg 7D.

IR (KBr): 1667 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 8,87 ppm (1H, d breit J=2 Hz, H-Py2); 8,58 ppm (1H, dd breit J=5,0 Hz und J=2 Hz, H-Py6); 7,89 ppm (1H, ddd J=8 Hz und J=2 Hz und J=2 Hz, H-Py4); 7,54 ppm (4H, m, H-aromatisch); 7,37 ppm (1H, dd breit J=8 Hz und J=5,0 Hz, H-Py5); 5,88 ppm (1H, s breit, H-4); 3,61 ppm (1H, dd breit J=9,0 Hz und J=7,0 Hz, H-17); 3,40 ppm (1H, dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz, H-11); 2,86 ppm (1H, m, H-10); 0,58 ppm (3H, s, H-18).

E. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17β-ol (7E)

Wie unter 4G beschrieben werden aus 629 mg 7D mit 123 μl 1,2-Ethandithiol und 419 mg *p*-Toluolsulfonsäure in 6 ml Eisessig sowie mit 203 mg Kaliumcarbonat in 8 ml Methylenchlorid und 45 ml Methanol 569 mg 7E hergestellt.

F. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17-on (7F)

Wie unter 3C beschrieben werden aus 550 mg 7E mit 510 μl Cyclohexanon und 100 mg Aluminiumtriisopropylat in 17 ml Toluol 460 mg 7F hergestellt.

IR (KBr): 1736 cm⁻¹ (C=O).

G. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-17α-[3-[(tetrahydro-2H-pyran-2-yl)oxy]-1-propinyl]-4-estren-17β-ol (7G)

Wie unter 3D beschrieben werden aus 442 mg 7F mit 1,30 ml 2-(2-Propinyloxy)tetrahydro-2H-pyran und 5,36 ml einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan in 70 ml Tetrahydrofuran 460 mg 7G hergestellt.

H. 17β-Hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propinyl)-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on (7H)

Wie unter 3E beschrieben werden aus 453 mg 7G mit 3,27 g Glyoxylsäure und 2,98 ml 4 M wässriger Salzsäure in 8 ml Aceton und 8 ml Eisessig 234 mg 7H hergestellt.

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 8,88 ppm (1H, d breit J=2 Hz, H-Py2); 8,59 ppm (1H, dd breit J=4,5 Hz und J=2 Hz, H-Py6); 7,90 ppm (1H, ddd J=8 Hz und J=2 Hz und J=2 Hz, H-Py4); 7,53 ppm (4H, m, H-aromatisch); 7,38 ppm (1H, dd breit J=8 Hz und J=4,5 Hz, H-Py5); 5,89 ppm (1H, s breit, H-4); 4,38 ppm (2H, m, H-CH₂OH); 3,48 ppm (1H, dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz, H-11); 2,88 ppm (1H, m, H-10); 0,68 ppm (3H, s, H-18).

I. (Z)-17β-Hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propenyl)-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on (7I)

Wie unter 3F beschrieben werden 225 mg 7H mit 45 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 2 ml Pyridin und 4 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie werden 160 mg der Titelverbindung 7I erhalten.

IR (KBr): 1663 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 8,88 ppm (1H, d breit J=2 Hz, H-Py2); 8,59 ppm (1H, dd breit J=4,5 Hz und J=2 Hz, H-Py6); 7,91 ppm (1H, ddd J=8 Hz und J=2 Hz und J=2 Hz, H-Py4); 7,52 ppm (4H, m, H-aromatisch); 7,40 ppm (1H, dd breit J=8 Hz und J=4,5 Hz, H-Py5); 5,88 ppm (1H, s breit, H-4); 5,72 ppm (1H, ddd J=11,5 Hz und J=5,5 Hz und J=5,5 Hz, H-CH=); 5,65 ppm (1H, d breit J=11,5 Hz, H-CH=); 4,28 ppm (2H, m, H-CH₂OH); 3,42 ppm (1H, dd breit J=6,0 Hz und J=4,5 Hz, H-11); 2,87 ppm (1H, m, H-10); 0,73 ppm (3H, s, H-18).

BEISPIEL 8

Herstellung von 17β-Hydroxy-3-oxo-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17α-acetonitril (8B)

A. 3,3-[1,2-Ethandiy]bis(thio)]-17 β -hydroxy-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril (8A)

Zu einer Lösung von 3,31 ml Diisopropylamin in 100 ml Tetrahydrofuran werden bei -78° C unter Schutzgas 13,7 ml einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan getropft. Nach 30 Minuten werden bei der gleichen Temperatur 1,13 ml Acetonitril zugegeben. 15 Minuten später wird bei der gleichen Temperatur eine Lösung von 1,00 g 7F in 90 ml Tetrahydrofuran zugetropft und weitere zwei Stunden gerührt. Dann wird mit gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt und mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie liefert 1,05 g 8A.

B. 17 β -Hydroxy-3-oxo-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril (8B)

Wie unter 3E beschrieben werden aus 1,04 g 8A mit 7,51 g Glyoxylsäure und 6,85 ml 4 M wässriger Salzsäure in 18 ml Aceton und 18 ml Eisessig 644 mg 8B hergestellt. Durch Kristallisation aus Ethylacetat/Hexan erhält man 597 mg der genannten Verbindung.
 Fp.: 173-174° C; $[\alpha]_D^{22} = +131,8^\circ$ (CHCl₃; c=0,500).
 IR (KBr): 2245 cm⁻¹ (C \equiv N), 1664 cm⁻¹ (C=O).

BEISPIEL 9Herstellung von (E)-17 β -Hydroxy-3-(hydroxyimino)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril (9A) und(Z)-17 β -Hydroxy-3-(hydroxyimino)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril (9B)A. (E)-17 β -Hydroxy-3-(hydroxyimino)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril (9A) undB. (Z)-17 β -Hydroxy-3-(hydroxyimino)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 α -acetonitril (9B)

219 mg 8B werden mit 50 mg Hydroxylammoniumchlorid in 5 ml Pyridin unter Schutzgas 90 Minuten bei 50° C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird in Wasser aufgenommen und mit Methylenchlorid extrahiert. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Nach Säulenchromatographie und Kristallisation aus Methylenchlorid/Diisopropylether erhält man 97 mg 9A {Fp.: 227-229° C; $[\alpha]_D^{22} = +192,4^\circ$ (CHCl₃/MeOH; c=0,500); IR (KBr): 2250 cm⁻¹ (C \equiv N), 1635 cm⁻¹ (C \equiv NOH)} sowie 61 mg 9B {Fp.: 198-200° C; $[\alpha]_D^{22} = +230,4^\circ$ (CHCl₃; c=0,500); IR (KBr): 2250 cm⁻¹ (C \equiv N), 1635 cm⁻¹ (C \equiv NOH)}.

BEISPIEL 10Herstellung von 17 β -Hydroxy-17 α -(2-propenyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on (10B)A. 3,3-[1,2-Ethandiy]bis(thio)]-17 α -(2-propenyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 β -ol (10A)

Unter Schutzgas werden 414 mg Magnesiumspäne in 5 ml Diethylether vorgelegt. 150 μ l 3-Brom-1-propen und einig Kristall Iod werden zugegeben, dann wird langsam eine Lösung von 2,00 g 7F und 1,32 g 3-Brom-1-propen in 40 ml Diethylether und 10 ml Tetrahydrofuran zugetropft und drei Stunden am Rückfluß gekocht. Zur Aufarbeitung wird gesättigte Ammoniumchloridlösung zugegeben und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie liefert 1,63 g 10A.

B. 17 β -Hydroxy-17 α -(2-propenyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on (10B)

Wie unter 3E beschrieben werden aus 1,44 g 10A mit 10,35 g Glyoxylsäure und 9,40 ml 4 M wässriger Salzsäure in 25 ml Aceton und 25 ml Eisessig 592 mg 10B hergestellt. Durch Kristallisation aus Ethylacetat / Hexan erhält man 483 mg der genannten Verbindung.
 Fp.: 127-128 °C; $[\alpha]_D^{22} = +128,7$ (CHCl₃; c = 0,470).
 IR (KBr): 1668 cm⁻¹ (C=O).

10 **BEISPIEL 11**Herstellung von 17 β -Hydroxy-17 α -(methoxymethyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on (11C)

15

A. (11 β ,17 β)-3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11-[4-(3-pyridinyl)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2-oxiran] (11A)

2,5 g 7F werden mit 4,12 g Trimethylsulfoniumiodid und 2,75 g Kalium-*tert*-butylat in 100 ml Dimethylformamid unter Schutzgas 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird Wasser unter Eisbadkühlung zugegeben und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie liefert 866 mg 11A.

25 B. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-17 α -(methoxymethyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17 β -ol (11B)

1,20 g Natrium werden in 15 ml Methanol gelöst. Eine Lösung von 842 mg 11A in 20 ml Methanol wird zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird fünf Stunden zum Sieden erhitzt. Dann wird das Methanol weitgehend eingedampft. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen und mit Methylenchlorid extrahiert. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie liefert 486 mg 11B.

C. 17 β -Hydroxy-17 α -(methoxymethyl)-11 β -[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on (11C)

35

Wie unter 3E beschrieben werden aus 470 mg 11B mit 3,38 g Glyoxylsäure und 3,00 ml 4 M wässriger Salzsäure in 8 ml Aceton und 8 ml Eisessig 252 mg 11C hergestellt. Durch Kristallisation aus Ethylacetat/Hexan erhält man 204 mg der genannten Verbindung.

Fp.: 145-146 °C; $[\alpha]_D^{22} = +120,8$ (CHCl₃; c = 0,465).
 IR (KBr): 1665 cm⁻¹ (C=O).

BEISPIEL 12

45

Herstellung von 11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on (12F)A. 11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-5(10)-estren-3-on (12A)

50

Wie unter 4E beschrieben werden aus 863 mg 7B mit 3 ml 4 M wässriger Salzsäure in 70 ml Aceton 576 mg 12A hergestellt.

55 B. 11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-4-estren-3-on (12B)

Wie unter 7D beschrieben werden aus 568 mg 12A mit 500 mg *p*-Toluolsulfonsäure in 10 ml Chloroform 443 mg 12B hergestellt.

IR (KBr): 1665 cm^{-1} (C=O).

$^1\text{H-NMR}$ ($\text{CDCl}_3 + \text{Py-d}_5$) δ : 7,31 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 7,10 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 5,84 ppm (1H,s breit,H-4); 3,59 ppm (1H,dd breit J=9,0 Hz und J=7,5 Hz,H-17); 3,33 ppm (1H,dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz,H-11); 2,85 ppm (1H,m,H-10); 2,62 ppm (2H,q J=7,5 Hz,H-Et); 1,23 ppm (2H,t J=7,5 Hz,H-Et); 0,55 ppm (3H,s,H-18).

C. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11 β -(4-ethylphenyl)-4-estren-17 β -ol (12C)

Wie unter 4G beschrieben werden aus 433 mg 12B mit 85 μl 1,2-Ethandithiol und 285 mg *p*-Toluolsulfonsäure in 5 ml Eisessig sowie mit 140 mg Kaliumcarbonat in 6 ml Methylenchlorid und 30 ml Methanol 399 mg 12C hergestellt.

D. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11 β -(4-ethylphenyl)-4-estren-17-on (12D)

Wie unter 3C beschrieben werden aus 390 mg 12C mit 360 μl Cyclohexanon und 70 mg Aluminiumtriisopropylat in 15 ml Toluol 347 mg 12D hergestellt.

IR (KBr): 1740 cm^{-1} (C=O).

E. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11 β -(4-ethylphenyl)-17 α -(1-propinyl)-4-estren-17 β -ol (12E)

Wie unter 1L beschrieben werden aus 100 mg 12D mit 800 μl einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan in 10 ml mit Propin gesättigtem Tetrahydrofuran 99 mg 12E hergestellt.

IR (KBr): 2235 cm^{-1} (C \equiv C).

F. 11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(1-propinyl)-4-estren-3-on (12F)

Wie unter 3E beschrieben werden aus 89 mg 12E mit 64 mg Glyoxylsäure und 600 μl 4 M wässriger Salzsäure in 2 ml Aceton und 2 ml Eisessig nach Kristallisation aus Methylenchlorid / Hexan 34 mg 12F hergestellt.

Fp.: 195-196 °C; $[\alpha]_D^{22} = -17,9^\circ$ (CHCl_3 ; c=0,485).

IR (KBr): 2240 cm^{-1} (C \equiv C), 1655 cm^{-1} (C=O).

BEISPIEL 13

Herstellung von (Z)-11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (13C)

A. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11 β -(4-ethylphenyl)-17 α -[3-[(tetrahydro-2H-pyran-2-yl)oxy]-1-propinyl]-4-estren-17 β -ol (13A)

Wie unter 3D beschrieben werden aus 235 mg 12D mit 0,70 ml 2-(2-Propinyloxy)tetrahydro-2H-pyran und 2,90 ml einer 15%igen Lösung von Butyllithium in Hexan in 40 ml Tetrahydrofuran 241 mg 13A hergestellt.

B. 11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (13B)

Wie unter 3E beschrieben werden aus 230 mg 13A mit 1,60 g Glyoxylsäure und 1,50 ml 4 M wässriger Salzsäure in 5 ml Aceton und 5 ml Eisessig 124 mg 13B hergestellt.

IR (KBr): 2230 cm^{-1} (C \equiv C), 1660 cm^{-1} (C=O).

C. (Z)-11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (13C)

Wie unter 3F beschrieben werden 115 mg 13B mit 25 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 1 ml Pyridin und 4 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie und Kristallisation aus Methylenchlorid / Hexan werden 76 mg der Titelverbindung 13C erhalten.

Fp.: 98-101 °C; $[\alpha]_D^{22} = +76,6^\circ$ (CHCl₃; c=0,500).

IR(KBr): 1665 cm⁻¹ (C=O).

BEISPIEL 14Herstellung von (Z)-11 β -[4-(3-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (14D)A. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-11 β -[4-(3-furanyl)phenyl]-5(10)-estren-17 β -ol (14A)

Unter Schutzgas werden zu einer Lösung von 3,50 g 4C in 25 ml Dioxan und 0,46 ml Pyridin 6,43 g (3-Furanyl)tributylstannan (Herstellung siehe Synthesis 1985, 898), 510 mg Lithiumchlorid und 693 mg Tetrakis(triphenylphosphin)palladium(0) gegeben. Das Gemisch wird zwei Stunden zum Sieden erhitzt, nach dem Abkühlen in Ethylacetat aufgenommen und über Celite filtriert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Säulenchromatographie werden 2,79 g 14A erhalten.

B. 11 β -[4-(3-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-4-estren-3-on (14B)

Aus 2,70 g 14A werden analog den Vorschriften 4E und 7D durch Ketalhydrolyse und Isomerisierung 1,03 g der Verbindung 14B hergestellt.

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7,74 ppm (1H, dd J=1,3 Hz und J=0,8 Hz, H-Fu2); 7,48 ppm (1H, dd J=1,8 Hz und J=1,3 Hz, H-Fu5); 7,42 ppm (4H, m, H-aromatisch); 6,71 ppm (1H, dd J=1,8 Hz und J=0,8 Hz, H-Fu4); 5,87 ppm (1H, s breit, H-4); 3,60 ppm (1H, dd J=9,0 Hz und J=7,0 Hz, H-17); 3,36 ppm (1H, dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz, H-11); 2,85 ppm (1H, m, H-10); 0,57 ppm (3H, s, H-18).

C. 11 β -[4-(3-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propinyl)-4-estren-3-on (14C)

Aus 1,00 g 14B werden analog den Vorschriften 4G, 3C, 3D und 3E 358 mg der Verbindung 14C hergestellt.

IR (KBr): 2230 cm⁻¹ (C \equiv C), 1660 cm⁻¹ (C=O).

D. (Z)-11 β -[4-(3-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (14D)

Wie unter 3F beschrieben werden 344 mg 14C mit 70 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 3 ml Pyridin und 6 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie und Kristallisation aus Ethylacetat / Hexan werden 180 mg der Titelverbindung 14D erhalten.

Fp.: 164-166 °C; $[\alpha]_D^{22} = +99,0^\circ$ (CHCl₃; c=0,200).

IR (KBr): 1662 cm⁻¹ (C=O).

BEISPIEL 15Herstellung von (Z)-11 β -[4-(2-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (15D)A. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-11 β -[4-(2-furanyl)phenyl]-5(10)-estren-17 β -ol (15A)

C. (Z)-11 β -(4-Ethylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (13C)

Wie unter 3F beschrieben werden 115 mg 13B mit 25 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 1 ml Pyridin und 4 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie und Kristallisation aus Methylenchlorid / Hexan werden 76 mg der Titelverbindung 13C erhalten.

Fp.: 98-101 °C; $[\alpha]_D^{22} = +76,6^\circ$ (CHCl₃; c=0,500).

IR(KBr): 1665 cm⁻¹ (C=O).

10 BEISPIEL 14

Herstellung von (Z)-11 β -[4-(3-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (14D)

15

A. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiy]bis(oxy))-11 β -[4-(3-furanyl)phenyl]-5(10)-estren-17 β -ol (14A)

Unter Schutzgas werden zu einer Lösung von 3,50 g 4C in 25 ml Dioxan und 0,46 ml Pyridin 6,43 g (3-Furanyl)tributylstannan (Herstellung siehe Synthesis 1985, 898), 510 mg Lithiumchlorid, und 693 mg Tetrakis(triphenylphosphin)palladium(0) gegeben. Das Gemisch wird zwei Stunden zum Sieden erhitzt, nach dem Abkühlen in Ethylacetat aufgenommen und über Celite filtriert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Säulenchromatographie werden 2,79 g 14A erhalten.

25

B. 11 β -[4-(3-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-4-estren-3-on (14B)

Aus 2,70 g 14A werden analog den Vorschriften 4E und 7D durch Ketalhydrolyse und Isomerisierung 1,03 g der Verbindung 14B hergestellt.

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7,74 ppm (1H, dd J=1,3 Hz und J=0,8 Hz, H-Fu2); 7,48 ppm (1H, dd J=1,8 Hz und J=1,3 Hz, H-Fu5); 7,42 ppm (4H, m, H-aromatisch); 6,71 ppm (1H, dd J=1,8 Hz und J=0,8 Hz, H-Fu4); 5,87 ppm (1H, s breit, H-4); 3,60 ppm (1H, dd J=9,0 Hz und J=7,0 Hz, H-17); 3,36 ppm (1H, dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz, H-11); 2,85 ppm (1H, m, H-10); 0,57 ppm (3H, s, H-18).

35

C. 11 β -[4-(3-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propinyl)-4-estren-3-on (14C)

Aus 1,00 g 14B werden analog den Vorschriften 4G, 3C, 3D und 3E 358 mg der Verbindung 14C hergestellt.

IR (KBr): 2230 cm⁻¹ (C \equiv C), 1660 cm⁻¹ (C=O).

D. (Z)-11 β -[4-(3-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (14D)

Wie unter 3F beschrieben werden 344 mg 14C mit 70 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 3 ml Pyridin und 6 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie und Kristallisation aus Ethylacetat / Hexan werden 180 mg der Titelverbindung 14D erhalten.

Fp.: 164-166 °C; $[\alpha]_D^{22} = +99,0^\circ$ (CHCl₃; c=0,200).

IR (KBr): 1662 cm⁻¹ (C=O).

50

BEISPIEL 15

55 Herstellung von (Z)-11 β -[4-(2-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (15D)A. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiy]bis(oxy))-11 β -[4-(2-furanyl)phenyl]-5(10)-estren-17 β -ol (15A)

Unter Schutzgas werden zu einer Lösung von 4,00 g 4C in 65 ml Toluol und 25 ml Ethanol 1,52 g (2-Furanyl)boronsäure (Herstellung siehe J. Heterocycl. Chem. 1975, 195), 580 mg Lithiumchlorid, 8,5 ml 2 M Natriumcarbonatlösung und 340 mg Tetrakis(triphenylphosphin)palladium(0) gegeben. Das Gemisch wird vier Stunden zum Sieden erhitzt und nach dem Abkühlen in Ethylacetat aufgenommen. Die organische Phase wird mit 1 M Natronlauge sowie mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt. Nach Säulenchromatographie werden 2,57 g 15A erhalten.

B. 11 β -[4-(2-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-4-estren-3-on (15B)

Aus 2,52 g 15A werden analog den Vorschriften 4E und 7D durch Ketalhydrolyse und Isomerisierung 1,10 g der Verbindung 15B hergestellt.

IR (KBr): 1664 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CDCl₃ + Py-d₅) δ : 7,60 ppm (2H, d J=9 Hz, H-aromatisch); 7,47 ppm (1H, dd J=1,8 Hz und J=0,8 Hz, H-Fu5); 7,44 ppm (2H, d J=9 Hz, H-aromatisch); 6,62 ppm (1H, dd J=3,5 Hz und J=1,8 Hz, H-Fu3); 6,48 ppm (1H, dd J=3,5 Hz und J=0,8 Hz, H-Fu4); 5,85 ppm (1H, s breit, H-4); 3,61 ppm (1H, dd J=9,0 Hz und J=7,0 Hz, H-17); 3,38 ppm (1H, dd breit J=5,5 Hz und J=5,0 Hz, H-11); 2,84 ppm (1H, m, H-10); 0,56 ppm (3H, s, H-18).

C. 11 β -[4-(2-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (15C)

Aus 1,07 g 15B werden analog den Vorschriften 4G, 3C, 3D und 3E 313 mg der Verbindung 15C hergestellt.

IR (KBr): 2235 cm⁻¹ (C=C), 1665 cm⁻¹ (C=O).

D. (Z)-11 β -[4-(2-Furanyl)phenyl]-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on (15D)

Wie unter 3F beschrieben werden 299 mg 15C mit 61 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 3 ml Pyridin und 5 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie und Kristallisation aus Ethylacetat / Hexan werden 205 mg der Titelverbindung 15D erhalten.

Fp.: 148-149 °C; [α]_D²² = +126,5° (CHCl₃; c=0,350).

IR (KBr): 1660 cm⁻¹ (C=O).

BEISPIEL 16

Herstellung von (Z)-4'-[17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-3-oxo-4-estren-11 β -yl][1,1'-biphenyl]-4-carbonitril (16D)

A. 4'-[3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylbis(oxy)]-17 β -hydroxy-5(10)-estren-11 β -yl][1,1'-biphenyl]-4-carbonitril (16A)

Eine Lösung von 5,00 g 4C in 170 ml Dioxan wird mit 1,09 g Lithiumchlorid 15 Minuten bei Raumtemperatur unter Schutzgas gerührt. 13 ml Hexabutyldizinn und 494 mg Tetrakis(triphenylphosphin)palladium(0) werden zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird zwei Stunden zum Sieden erhitzt. Dann werden 15,6 g 4-Brombenzonitril zugefügt und der Ansatz wird weitere 24 Stunden zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten wird über Celite filtriert, mit Ethylacetat nachgewaschen und am Vakuum eingeeengt. Nach Säulenchromatographie erhält man 3,16 g 16A.

B. 4'-[17 β -Hydroxy-3-oxo-4-estren-11 β -yl][1,1'-biphenyl]-4-carbonitril (16B)

Aus 3,10 g 16A werden analog den Vorschriften 4E und 7D durch Ketalhydrolyse und Isomerisierung 1,36 g der Verbindung 16B hergestellt.

IR (KBr): 2233 cm^{-1} (C \equiv N); 1660 cm^{-1} (C=O).

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 + Py- d_5) δ : 7,73 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 7,70 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 7,53 ppm (4H,m,H-aromatisch); 5,87 ppm (1H,s breit,H-4); 3,60 ppm (1H,dd J=9,0 Hz und J=7,5 Hz,H-17); 3,43 ppm (1H,dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz,H-11); 2,85 ppm (1H,m,H-10); 0,57 ppm (3H,s,H-18).

C. 4'-[17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-3-oxo-4-estren-11 β -yl][1,1'-biphenyl]-4-carbonitril (16C)

Aus 1,32 g 16B werden analog den Vorschriften 4G, 3C, 3D und 3E 405 mg der Verbindung 16C hergestellt.

IR (KBr): 2230 cm^{-1} (C \equiv N und C \equiv C); 1658 cm^{-1} (C=O).

D. (Z)-4'-[17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-3-oxo-4-estren-11 β -yl][1,1'-biphenyl]-4-carbonitril (16D)

Wie unter 3F beschrieben werden 386 mg 16C mit 77 mg 10%igem Pd/BaSO $_4$ -Katalysator in 4 ml Pyridin und 6 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie und Kristallisation aus Ethylacetat / Hexan werden 242 mg der Titelverbindung 16D erhalten.

Fp.: 259-260 °C; $[\alpha]_D^{22} = +135,2^\circ$ (CHCl_3 ; c=0,510).

IR (KBr): 2230 cm^{-1} (C \equiv N); 1664 cm^{-1} (C=O).

BEISPIEL 17

Herstellung von 11 β -(4-Ethenylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -methyl-4-estren-3-on (17E)

A. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-11 β -(4-ethenylphenyl)-5(10)-estren-17 β -ol (17A)

Unter Schutzgas werden zu einer Lösung von 4,00 g 4C in 50 ml Dimethylformamid 2,40 ml Ethenyltributylstannan, 554 mg Lithiumchlorid, und 378 mg Tetrakis(triphenylphosphin)palladium(0) gegeben. Das Gemisch wird 150 Minuten auf 110 °C erhitzt, nach dem Abkühlen in Ethylacetat aufgenommen und über Celite filtriert. Das Filtrat wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedunstet. Nach Säulenchromatographie werden 3,11 g 17A erhalten.

B. 11 β -(4-Ethenylphenyl)-17 β -hydroxy-4-estren-3-on (17B)

Aus 3,08 g 17A werden analog den Vorschriften 4E und 7D durch Ketalhydrolyse und Isomerisierung 1,09 g der Verbindung 17B hergestellt.

IR (KBr): 1663 cm^{-1} (C=O).

C. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11 β -(4-ethenylphenyl)-4-estren-17-on (17C)

Aus 1,06 g 17B werden analog den Vorschriften 4G und 3C durch Thioetalisierung und Oxidation 805 mg der Verbindung 17C hergestellt.

IR (KBr): 1736 cm^{-1} (C=O).

D. 3,3-[1,2-Ethandiylobis(thio)]-11 β -(4-ethenylphenyl)-17 α -methyl-4-estr n-17 β -ol (17D)

Bei 0 °C werden zu einer Lösung von 780 mg 17C in 20 ml Tetrahydrofuran unter Schutzgas 11,9 ml einer 1,6 M Lösung von Methylolithium in Diethylether getropft. Die Reaktionsmischung wird 30 Minuten nachgerührt und dann in gesättigte Ammoniumchloridlösung gegossen. Die wässrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet

und am Vakuum eingeengt. Nach Säulenchromatographie werden 629 mg 17D erhalten.

E. 11 β -(4-Ethenylphenyl)-17 β -hydroxy-17 α -methyl-4-estren-3-on (17E)

Wie unter 3E beschrieben werden aus 605 mg 17D mit 4,23 g Glyoxylsäure und 3,70 ml 4 M wäßriger Salzsäure in 10 ml Aceton und 10 ml Eisessig 216 mg der Titelverbindung 17E hergestellt.

$[\alpha]_D^{22} = +151,8^\circ$ (CHCl₃; c=0,505).

IR (KBr): 1666 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7,39 ppm (2H,d J=9,0 Hz,H-aromatisch); 7,33 ppm (2H,d J=9,0 Hz,H-aromatisch); 6,70 ppm (1H,dd J=17,0 Hz und J=10,5 Hz,H-Vinyl); 5,86 ppm (1H,s breit,H-4); 5,73 ppm (1H,d J=17,0 Hz,H-Vinyl); 5,22 ppm (1H,d J=10,5 Hz,H-Vinyl); 3,39 ppm (1H,dd breit J=9,5 Hz und J=4,5 Hz,H-11); 2,87 ppm (1H,m,H-10); 1,22 ppm (3H,s,H-CH₃); 0,66 ppm (3H,s,H-18).

BEISPIEL 18

Herstellung von (Z)-17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-11 β -(4-methylphenyl)-4-estren-3-on (18D)

A. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiylobis(oxy)]-11 β -(4-methylphenyl)-5(10)-estren-17 β -ol (18A)

Zu einer Suspension von 2,10 g Kupfer(I)cyanid in 40 ml Diethylether und 10 ml Tetrahydrofuran werden bei -78°C unter Schutzgas 27,8 ml einer 1,6 M Lösung von Methylolithium in Diethylether getropft. Die Reaktionslösung wird auf -20°C erwärmt und nach 15 Minuten wiederum auf -78°C abgekühlt. Bei dieser Temperatur wird eine Lösung von 4,00 g 4C in 25 ml Diethylether zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird langsam auf -20°C erwärmt und bei dieser Temperatur zwei Tage gerührt. Zur Aufarbeitung wird gesättigte Ammoniumchloridlösung zugesetzt und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit Wasser und mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeengt. Säulenchromatographie liefert 1,65 g 18A.

B. 17 β -Hydroxy-11 β -(4-methylphenyl)-4-estren-3-on (18B)

Aus 1,61 g 18A werden analog den Vorschriften 4E und 7D durch Ketalhydrolyse und Isomerisierung 920 mg der Verbindung 18B hergestellt.

IR (KBr): 1662 cm⁻¹ (C=O).

C. 17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propinyl)-11 β -(4-methylphenyl)-4-estren-3-on (18C)

Aus 895 mg 18B werden analog den Vorschriften 4G, 3C, 3D und 3E 294 mg der Verbindung 18C hergestellt.

$[\alpha]_D^{22} = -26,6^\circ$ (CHCl₃; c=0,500).

IR (KBr): 2230 cm⁻¹ (C \equiv C), 1659 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7,29 ppm (2H,d J=8,0 Hz,H-aromatisch); 7,09 ppm (2H,d J=8,0 Hz,H-aromatisch); 5,86 ppm (1H,s breit,H-4); 4,37 ppm (2H,m,H-CH₂OH); 3,39 ppm (1H,dd breit J=6,5 Hz und J=5,0 Hz,H-11); 2,85 ppm (1H,m,H-10); 2,32 ppm (3H,s,H-CH₃); 0,76 ppm (3H,s,H-18).

D. (Z)-17 β -Hydroxy-17 α -(3-hydroxy-1-propenyl)-11 β -(4-methylphenyl)-4-estren-3-on (18D)

Wie unter 3F beschrieben wird n 265 mg 18C mit 53 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 3 ml Pyridin und 6 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie werden 193 mg der Titelverbindung 18D erhalten.

$[\alpha]_D^{22} = +75,8^\circ$ (CHCl₃; c=0,510).

IR (KBr): 1664 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 7,29 ppm (2H,d J=8,0 Hz,H-aromatisch); 7,09 ppm (2H,d J=8,0 Hz,H-aromatisch); 5,85 ppm (1H,s breit,H-4); 5,71 ppm (1H,ddd J=12,0 Hz und J=5,5 Hz und J=5,5 Hz,H-CH=); 5,62 ppm (1H,d breit J=12,0 Hz,H-CH=); 4,24 ppm (2H,m,H-CH₂OH); 3,33 ppm (1H,dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz,H-11); 2,84 ppm (1H,m,H-10); 2,32 ppm (3H,s,H-CH₃); 0,71 ppm (3H,s,H-18).

Herstellung von (Z)-17β-Hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propenyl)-11β-[4-(5-pyrimidinyl)phenyl]-4-estren-3-on (19D)

A. 3,3-[2,2-Dimethyl-1,3-propandiy]bis(oxy)]-11β-[4-(5-pyrimidinyl)phenyl]-5(10)-estren-17β-ol (19A)

Eine Lösung von 4,40 g 4C in 300 ml Dioxan wird mit 1,35 g Lithiumchlorid 15 Minuten bei Raumtemperatur unter Schutzgas gerührt. 8,3 ml Hexabutylidizinn und 735 mg Tetrakis(triphenylphosphin)-palladium(0) werden zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 90 Minuten auf 100 °C erhitzt. Dann werden 2,3 g 5-Brompyrimidin zugefügt und der Ansatz wird weitere 7 Stunden zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten wird über Celite filtriert, mit Ethylacetat nachgewaschen und am Vakuum eingeeengt. Nach Säulenchromatographie erhält man 2,37 g 19A.

B. 17β-Hydroxy-11β-[4-(5-pyrimidinyl)phenyl]-4-estren-3-on (19B)

Aus 2,31 g 19A werden analog den Vorschriften 4E und 7D durch Ketalhydrolyse und Isomerisierung 991 mg der Verbindung 19B hergestellt.

IR (KBr): 1660 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CDCl₃ + Py-d₅) δ: 9,19 ppm (1H,s breit,H-Py2); 8,99 ppm (2H,s breit,H-Py4 und Py6); 7,60 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 7,53 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 5,87 ppm (1H,s breit,H-4); 3,60 ppm (1H,dd J=8,5 Hz und J=7,0 Hz,H-17); 3,43 ppm (1H,dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz,H-11); 2,84 ppm (1H,m,H-10); 0,57 ppm (3H,s,H-18).

C. 17β-Hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propinyl)-11β-[4-(5-pyrimidinyl)phenyl]-4-estren-3-on (19C)

Aus 955 mg 19B werden analog den Vorschriften 4G, 3C, 3D und 3E 203 mg der Verbindung 19C hergestellt.

IR (KBr): 2235 cm⁻¹ (C≡C), 1665 cm⁻¹ (C=O).

D. (Z)-17β-Hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propenyl)-11β-[4-(5-pyrimidinyl)phenyl]-4-estren-3-on (19D)

Wie unter 3F beschrieben werden 187 mg 19C mit 37 mg 10%igem Pd/BaSO₄-Katalysator in 2 ml Pyridin und 4 ml Ethanol hydriert. Nach Kieselgelchromatographie werden 112 mg der Titelverbindung 19D erhalten.

IR (KBr): 1684 cm⁻¹ (C=O).

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 9,20 ppm (1H,s breit,H-Py2); 8,98 ppm (2H,s breit,H-Py4 und Py6); 7,59 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 7,52 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 5,88 ppm (1H,s breit,H-4); 5,72 ppm (1H,ddd J=11,5 Hz und J=5,5 Hz und J=5,5 Hz,H-CH=); 5,65 ppm (1H,d breit J=11,5 Hz,H-CH=); 4,29 ppm (1H,dd breit J=14 Hz und J=5,5 Hz,H-CH₂OH); 4,26 ppm (1H,dd breit J=14 Hz und J=5,5 Hz,H-CH₂OH); 3,44 ppm (1H,dd breit J=6,0 Hz und J=5,0 Hz,H-11); 2,85 ppm (1H,m,H-10); 0,72 ppm (3H,s,H-18).

BEISPIEL 20

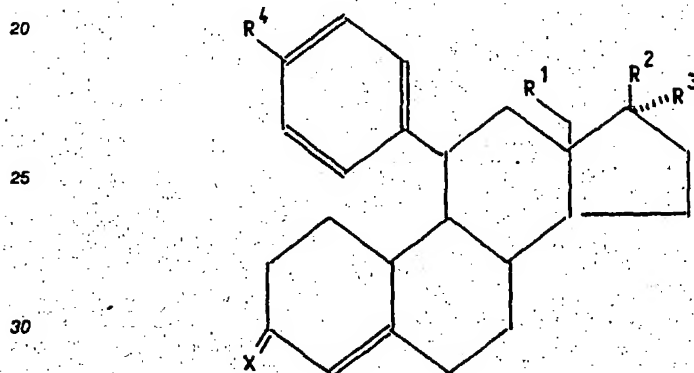
Herstellung von (11β,17β)-11-[4-(5-Pyrimidinyl)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2'(3'H)-furan]-3-on (20A)

A. (11 β ,17 β)-11-[4-(5-Pyrimidinyl)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2'(3'H)-furan]-3-on (20A)

320 mg der unter 19D beschriebenen Verbindung werden bei 0° C mit 400 mg *p*-Toluolsulfonsäurechlorid und 1 ml Triethylamin zusammengegeben. Das Reaktionsgemisch wird zwölf Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt und mit Methylenchlorid extrahiert. Die organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuum eingeeengt. Säulenchromatographie liefert 140 mg 20A.

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 9,20 ppm (1H,s breit,H-Py2); 8,98 ppm (2H,s breit,H-Py4 und Py6); 7,57 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 7,52 ppm (2H,d J=9 Hz,H-aromatisch); 5,88 ppm (1H,s breit,H-4); 5,86 ppm (1H,m,H-CH=); 5,81 ppm (1H,m,H-CH=); 4,52 ppm (1H,d breit J=14 Hz,H-CH₂OC); 4,49 ppm (1H,d breit J=14 Hz,H-CH₂OC); 3,39 ppm (1H,dd breit J=9,0 Hz und J=4,0 Hz,H-11); 2,84 ppm (1H,m,H-10); 0,71 ppm (3H,s,H-18).

15 Ansprüche

1. 11 β -Aryl-4-estrene der allgemeinen Formel I

(I),

35 worin

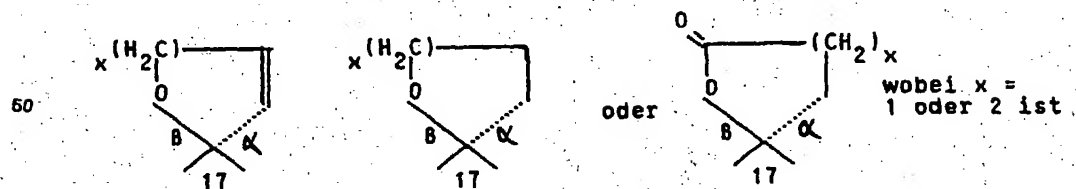
X für ein Sauerstoffatom, die Hydroxyiminogruppierung > N-OH oder zwei Wasserstoffatome,

R¹ für ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

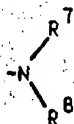
R² für eine Hydroxygruppe, eine C₁-C₁₀-Alkoxy- oder C₁-C₁₀-Acyloxygruppe,

R³ für ein Wasserstoffatom, die Gruppierung -(CH₂)_nCH₂Z, wobei n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5 ist, Z ein Wasserstoffatom, die Cyanogruppe oder den Rest -OR⁵ mit R⁵ = H, C₁-C₁₀-Alkyl oder C₁-C₁₀-Acyl bedeuten, die Gruppierung -(CH₂)_mC≡C-Y, wobei m 0, 1 oder 2 und Y ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-Brom- oder Jod-Atom, einen C₁-C₁₀-Hydroxyalkyl-, C₁-C₁₀-Alkoxyalkyl-, C₁-C₁₀-Acyloxyalkylrest bedeuten, die Gruppierung -(CH₂)_p-CH=CH-(CH₂)_kCH₂R⁶, wobei p 0 oder 1 und k 0, 1 oder 2 und R⁶ ein Wasserstoffatom, eine Hydroxygruppe, einen C₁-C₄-Alkoxy- oder C₁-C₄-Acyloxyrest bedeuten,

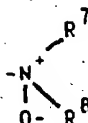
45 oder aber R² und R³ gemeinsam für einen Rest der Formel



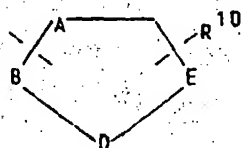
R⁴ für ein Wasserstoffatom, eine Cyanogruppe, ein Chlor-, Fluor-, Brom-, Jodatom, für eine Trialkylsilyl-, Trialkylstannylgruppe, für ein n geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C₁-C₈-Alkyl-, -Acyl- oder Alkoxyalkylrest, für eine Aminogruppe



in welcher R^7 und R^8 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe bedeuten, oder für ein entsprechendes Aminoxid

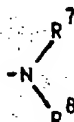


oder für die Gruppierungen $-\text{OR}^9$ oder $-\text{S}(\text{O})_i\text{R}^9$ mit $i = 0, 1$ oder 2 , in welchen R^9 ein Wasserstoffatom, eine Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Methoxyphenyl-, Allyl- oder eine 2-Dimethylaminoethylgruppe bedeuten, oder für einen Heteroarylrest der Formel Ia

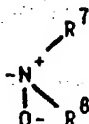


(1a),

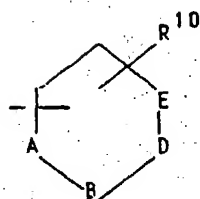
in welchem A ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom, -B-D-E- die Elementenfolge -C-C-C-, -N-C-C- oder -C-N-C- und R^{10} ein Wasserstoffatom, eine Cyanogruppe, ein Chlor-, Fluor-, Brom-, Jodat, eine Trialkylsilyl-, Trialkylstannylgruppe, einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C_1 - C_8 -Alkyl-, -Acyl- oder Alkoxyalkylrest, für eine Aminogruppe



in welcher R^7 und R^8 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe bedeuten, oder ein entsprechendes Aminoxid

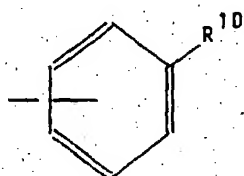


oder die Gruppierung $-\text{OR}^9$ oder $-\text{S}(\text{O})_i\text{R}^9$ mit $i = 0, 1$ oder 2 , in welchen R^9 ein Wasserstoffatom, eine Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Methoxyphenyl-, Allyl- oder eine 2-Dimethylaminoethylgruppe bedeuten, symbolisieren, oder für einen Heteroarylrest der Formel Ib



(I6),

in welchem A ein Stickstoffatom und -B-D-E- die Elementenfolge -C-C-C-, -N-C-C-, -C-N-C- oder -C-C-N- bedeuten und R¹⁰ die bereits angegebene Bedeutung hat, oder für einen Phenylrest der Formel I₇



(I7),

worin R¹⁰ die bereits angegebene Bedeutung hat, stehen,

sowie deren pharmakologisch verträgliche Additionssalze mit Säuren.

2. 11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on;

11β-(4-Acetylphenyl)-17β-hydroxy-4-estren-3-on;

11β-(4-Acetylphenyl)-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on;

11β-(4-Acetylphenyl)-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-(4-Acetylphenyl)-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(3-Furyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(3-Furyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(5-Pyrimidinyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(5-Pyrimidinyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(3-Pyridyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(3-Pyridyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(4-Cyanophenyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(4-Cyanophenyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-(4-Vinylphenyl)-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-(4-Vinylphenyl)-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(1-Hydroxyethyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1Z-propenyl)-4-estren-3-on;

11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17β-hydroxy-17α-methoxymethyl-4-estren-3-on;

11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17β-hydroxy-17α-cyanomethyl-4-estren-3-on;

(11β,17β)-4',5'-Dihydro-11-[4-(dimethylamino)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2-(3 H)-furan]-3-on

(11β,17β)-3',4'-Dihydro-11-[4-(dimethylamino)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2-(3 H)-furan]-3,5'-dion

(11β,17β)-11-[4-(Dimethylamino)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2-(5 H)-furan]-3-on

11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17α-(1-propinyl)-4-estren-17β-ol

17β-Hydroxy-3-oxo-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17α-acetonitril

(E)-17β-Hydroxy-3-(hydroxyimino)-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17α-acetonitril

(Z)-17β-Hydroxy-3-(hydroxyimino)-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-17α-acetonitril

17β-Hydroxy-17α-(2-propenyl)-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on

17β-Hydroxy-17α-(methoxymethyl)-11β-[4-(3-pyridinyl)phenyl]-4-estren-3-on

11β-(4-Ethylphenyl)-17β-hydroxy-17α-(1-propinyl)-4-estren-3-on

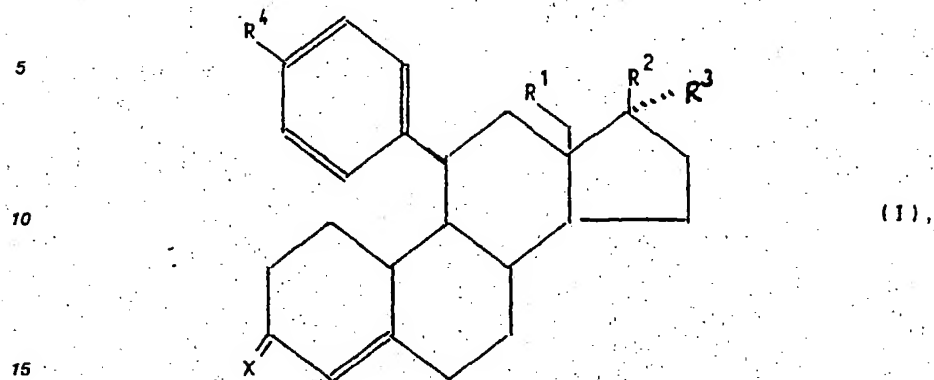
(Z)-11β-(4-Ethylphenyl)-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on

(Z)-11β-[4-(2-Furanyl)phenyl]-17β-hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propenyl)-4-estren-3-on

11β-(4-Ethenylphenyl)-17β-hydroxy-17α-methyl-4-estren-3-on

(Z)-17β-Hydroxy-17α-(3-hydroxy-1-propenyl)-11β-(4-methylphenyl)-4-estren-3-on

(11β,17β)-11-[4-(5-Pyrimidinyl)phenyl]spiro[estr-4-en-17,2-(3 H)-furan]-3-on.

3. Verfahren zur Herstellung von 11 β -Aryl-4-estrenen der allgemeinen Formel I

20 worin

X für ein Sauerstoffatom, die Hydroxyiminogruppierung >N-OH oder zwei Wasserstoffatome,

R¹ für ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

R² für eine Hydroxygruppe, eine C₁-C₁₀-Alkoxy- oder C₁-C₁₀-Acyloxygruppe,

R³ für ein Wasserstoffatom, die Gruppierung -(CH₂)ₙCH₂Z, wobei n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5 ist, Z ein

Wasserstoffatom, die Cyanogruppe oder den Rest -OR⁵ mit R⁵ = H, C₁-C₁₀-Alkyl oder C₁-C₁₀-Acyl

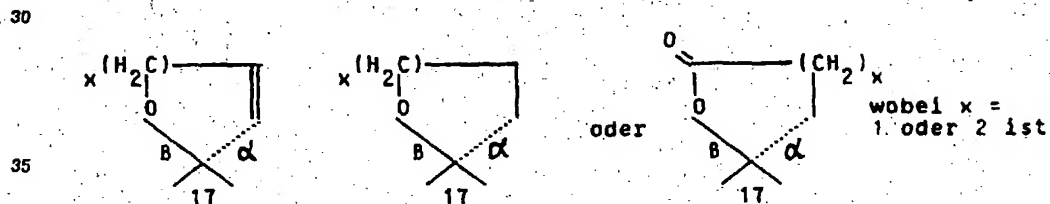
bedeuten, die Gruppierung -(CH₂)ₘC≡C-Y, wobei m 0, 1 oder 2 und Y ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-Brom-

oder Jod-Atom, einen C₁-C₁₀-Hydroxyalkyl-, C₁-C₁₀-Alkoxyalkyl-, C₁-C₁₀-Acyloxyalkylrest bedeuten, die

Gruppierung -(CH₂)ₚ-CH=CH-(CH₂)ₖCH₂R⁵, wobei p 0 oder 1 und k 0, 1 oder 2 und R⁵ ein Wasserstoff-

atom, eine Hydroxygruppe, einen C₁-C₄-Alkoxy- oder C₁-C₄-Acyloxyrest bedeuten,

oder aber R² und R³ gemeinsam für einen Rest der Formel



40 R⁴ für ein Wasserstoffatom, eine Cyanogruppe, ein Chlor-, Fluor-, Brom-, Jodatom, für eine Trialkylsilyl-,

Trialkylstannylgruppe, für einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C₁-C₈-

Alkyl-, -Acyl- oder Alkoxyalkylrest, für eine Aminogruppe

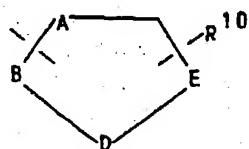


50 in welcher R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe bedeuten,

oder für ein entsprechendes Aminoxid

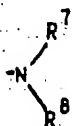


oder für die Gruppierungen $-OR^9$ oder $-S(O)_iR^9$ mit $i = 0, 1$ oder 2 , in welchen R^9 ein Wasserstoffatom, eine Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Methoxyphenyl-, Allyl- oder eine 2-Dimethylaminoethylgruppe bedeuten, oder für einen Heteroarylrest der Formel Ia

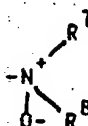


(1a),

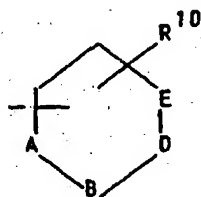
in welchem A ein Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom, -B-D-E- die Elementenfolge -C-C-C-, -N-C-C- oder -C-N-C- und R^{10} ein Wasserstoffatom, eine Cyanogruppe, ein Chlor-, Fluor-, Brom-, Jodatom, eine Trialkylsilyl-, Trialkylstannylgruppe, einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C_1 - C_8 -Alkyl-, -Acyl- oder Alkoxyalkylrest, für eine Aminogruppe



in welcher R^7 und R^8 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe bedeuten, oder ein entsprechendes Aminoxid

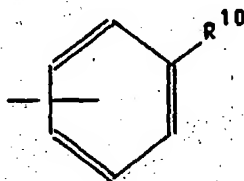


oder die Gruppierung $-OR^9$ oder $-S(O)_iR^9$ mit $i = 0, 1$ oder 2 , in welchen R^9 ein Wasserstoffatom, eine Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Methoxyphenyl-, Allyl- oder eine 2-Dimethylaminoethylgruppe bedeuten, symbolisieren, oder für einen Heteroarylrest der Formel Ib



(1b),

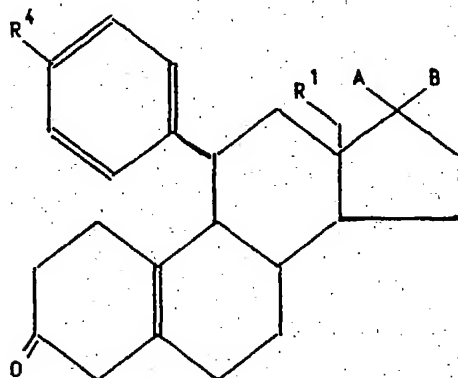
in welchem A ein Stickstoffatom und -B-D-E- die Elementenfolge -C-C-C-, -N-C-C-, -C-N-C- oder -C-C-N- bedeuten und R^{10} die bereits angegebene Bedeutung hat, oder für einen Phenylrest der Formel Ic



(1c),

worin R^{10} die bereits angegebene Bedeutung hat, stehen,

sowie deren pharmakologisch verträgliche Additionssalze mit Säure, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel II



(II),

worin

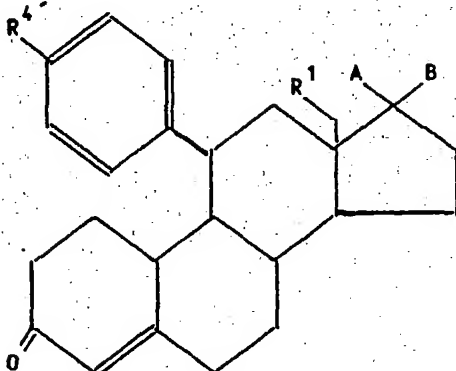
R^1 und R^4 die in Formel I angegebene Bedeutung haben,

A für eine β -Hydroxygruppe oder den Rest OR^2 und

B für ein α -Wasserstoffatom, einen α -ständigen Rest R^3 oder

A und B gemeinsam für ein Wasserstoffatom stehen,

durch Erhitzen in Gegenwart von Säure in eine Verbindung der allgemeinen Formel Ia



(Ia),

worin R^1 , A und B die in Formel II angegebene Bedeutung haben und R^4 dieselbe Bedeutung hat wie R^4 in Formel I, mit der Maßgabe, daß R^4 unter den genannten drastischen Reaktionsbedingungen stabil ist, überführt und anschließend entweder

a) in der Verbindung der allgemeinen Formel Ia, wenn darin A für eine β -Hydroxygruppe und B für ein α -Wasserstoffatom stehen, gewünschtenfalls die 17-Hydroxy- zur 17-Ketogruppe oxidiert und

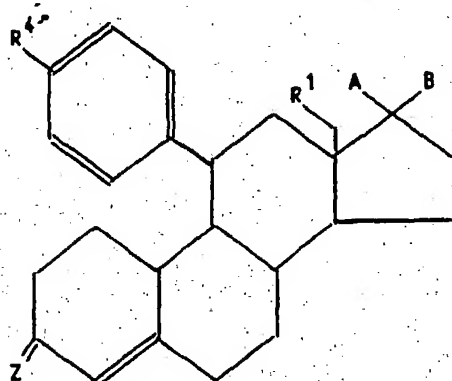
b) die 3-Ketofunktion in ein Dithioketal überführt, wobei auch all anderen, gegebenenfalls vorhandenen Ketogruppen ketalisiert werden oder aber zuerst b) und dann a) ausführt und danach

c) für den Fall, daß R^4 in der 3-thioketalisierten Verbindung für eine Methoxy- oder eine Hydroxygruppe steht und R^4 in der letztlich gewünschten Verbindung der allgemeinen Formel I nicht für eine Methoxy- oder Hydroxygruppe stehen soll,

die Hydroxyverbindung, gegebenenfalls nach Spaltung der Methoxyverbindung, in eine entsprechend perfluoralkylsulfonsäureverbindung, in welcher R^4 -alkyl- für einen C_1 - C_4 -Alkylrest steht, überführt und aus dieser entweder

direkt durch Umsetzung mit einer entsprechend substituierten Zinn(trialkyl)verbindung $R^4-Sn(Alkyl)_3$ oder

mit einer entsprechend substituierten Borverbindung $R^4 - BL_2$ ($L = \text{Hydroxy oder Alkyl}$), in welchen R^4 mit R^4 der allgemeinen Formel I identisch ist oder einen tautomeren Vorläufer von R^4 darstellt und Alkyl einen C_1 - C_4 -Alkylrest bedeutet oder indirekt über eine in 4-Stellung des 11β -Phenylrestes mit einem Zinn-(trialkyl)rest (alkyl $\approx C_1$ - C_4) substituierte Verbindung, die durch Umsetzung der Perfluoralkylsulfonatverbindung mit Sn_2 alkyl, erhalten wurde, und Weiterbehandlung der 11β -(4-Trialkylstannyl)-phenyl-Verbindung mit einer Verbindung $R^4 - Y$, worin R^4 mit R^4 der allgemeinen Formel I identisch ist oder einen tautomeren Vorläufer von R^4 darstellt und Y eine Abgangsgruppe, vorzugsweise ein Halogenatom und insbesondere ein Bromatom bedeutet, in Gegenwart eines Übergangsmetall-Katalysators eine Verbindung der allgemeinen Formel III



(III),

worin Z eine in Form eines Dithioketals geschützte Ketogruppe bedeutet, hergestellt und

d) dann, falls R^2 und R^3 in der letztlich gewünschten Verbindung der allgemeinen Formel I nicht für eine Hydroxygruppe bzw. ein Wasserstoffatom oder aber R^2 und R^3 gemeinsam nicht für ein Ketosauerstoffatom stehen sollen, am C-17-Atom des Steroidgerüsts die gewünschten Substituenten R^2 und R^3 nach an sich bekannten Methoden eingeführt oder aber zuerst d) und dann c) ausgeführt wird,

Schutzgruppen abgespalten, gewünschtenfalls freie Hydroxygruppen alkyliert bzw. acyliert werden und gewünschtenfalls mit Hydroxylaminhydrochlorid die 3-Ketogruppe in eine 3-Hydroxyiminogruppierung $>N-OH$ oder die 3-Ketogruppe in die Dihydroverbindung überführt sowie gegebenenfalls ein pharmazeutisch verträgliches Additionssalz mit einer Säure hergestellt wird.

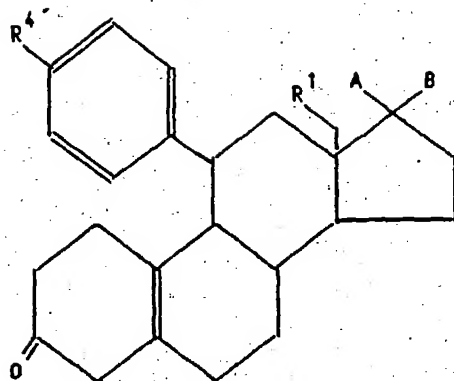
4. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß auf eine Temperatur von $80-120^\circ C$ erhitzt wird.

5. Verfahren nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß in Gegenwart einer Mineralsäure erhitzt wird.

6. Verfahren nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß in Gegenwart einer organischen Säure erhitzt wird.

7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß in Gegenwart von p-Toluolsulfonsäure erhitzt wird.

8. $\Delta^{5,10}$ -Steroide der allgemeinen Formel II



(II),

worin

R^1 für ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

A für eine β -Hydroxygruppe oder den Rest OR^2 mit der in Formel I angegebenen Bedeutung mit B für ein α -Wasserstoffatom, einen α -ständigen Rest R^3 mit der in Formel I angegebenen Bedeutung und R^4 für einen Rest R^4 wie in Formel I mit Ausnahme einer Dimethylamino- und Methoxygruppe wenn A für eine Hydroxygruppe steht, mit der Maßgabe, daß A, B sowie R^4 unter sauren Bedingungen bei erhöhter Temperatur stabil sein müssen, sowie A und B gemeinsam für ein Ketosauerstoffatom stehen.

9. Pharmazeutische Präparate, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens eine Verbindung gemäß den Ansprüchen 1 oder 2 sowie einen pharmazeutisch verträglichen Träger enthalten.

10. Verwendung von Verbindungen gemäß Ansprüchen 1 oder 2 zur Herstellung von Arzneimitteln.